

本 国 特 許 庁 PATENT OFFICE

JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2000年 1月13日

出 願 番 号 Application Number:

特願2000-010056

出 願 人 Applicant (s):

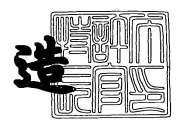
理化学研究所

2001年 2月 2日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Patent Office



附納



【書類名】

特許願

【整理番号】

R3-102

【提出日】

平成12年 1月13日

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県牛久市猪子町992-203

【氏名】

井内 聖

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市高野台3丁目1番地の1 理化学研究所

ライフサイエンス筑波研究センター内

【氏名】

小林 正智

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市高野台3丁目1番地の1

理化学研究所

ライフサイエンス筑波研究センター内

【氏名】

篠崎 一雄

【特許出願人】

【識別番号】

000006792

【氏名又は名称】

理化学研究所

【代理人】

【識別番号】

100102978

【弁理士】

【氏名又は名称】

清水 初志

【選任した代理人】

【識別番号】

100108774

【弁理士】

【氏名又は名称】

橋本 一憲

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

041092

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 ネオザンチン開裂酵素遺伝子を用いるトランスジェニック植物 【特許請求の範囲】

【請求項1】 植物のストレス耐性を上昇させるために用いる、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードするDNA。

【請求項2】 植物のストレス耐性を低下させるために用いる、下記(a)から(c)のいずれかに記載のDNA。

- (a)ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の転写産物と 相補的なアンチセンスRNAをコードするDNA。
- (b) ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の転写産物を 特異的に開裂するリボザイム活性を有するRNAをコードするDNA。
- (c) 植物細胞における発現時に、共抑制効果により、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現を抑制させるRNAをコードするDNA。

【請求項3】 ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質が、下記(a)から(c)のいずれかに記載の蛋白質である、請求項1または2に記載のDNA。

- (a) 配列番号: 2、6、10、12、14、または16に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質。
- (b)配列番号:2、6、10、12、14、または16に記載のアミノ酸配列において1または複数のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入されたアミノ酸配列からなる蛋白質。
- (c) 配列番号: 1、5、9、11、13、または16に記載の塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件でハイブリダイズする DNA がコードする蛋白質。

【請求項4】 ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質がアラビドプシス由来である、請求項1から3のいずれかに記載のDNA。

【請求項5】 請求項1から4のいずれかに記載のDNAが導入された形質転換植物細胞。

【請求項6】 請求項5に記載の形質転換植物細胞を含む形質転換植物体。

【請求項7】 請求項6に記載の形質転換植物体の子孫またはクローンであ

る、形質転換植物体。

【請求項8】 ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の 発現が野生型に比べ上昇または低下している請求項6または7に記載の植物体。

【請求項9】 アブシジン酸量が野生型に比べ上昇または低下している、請求項6から8のいずれかに記載の植物体。

【請求項10】 ストレス耐性が野生型に比べ上昇または低下している、請求項6から9のいずれかに記載の植物体。

【請求項11】 請求項6から10のいずれかに記載の形質転換植物体の繁殖材料。

【請求項12】 請求項1から4のいずれかに記載のDNAを保持するベクター。

【請求項13】 請求項6から10のいずれかに記載の形質転換植物体の製造方法であって、請求項1から4のいずれかに記載のDNAを植物細胞に導入し、該植物細胞から植物体を再生させる工程を含む方法。

【請求項14】 請求項1から4のいずれかに記載のDNAを植物体の細胞内で発現させることを特徴とする、植物のストレス耐性を上昇または低下させる方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、植物のストレス耐性を上昇または低下させるために用いるDNA、および該DNAのトランスジェニック植物に関する

[0002]

【従来の技術】

植物は移動の自由を持たないため、乾燥、土壌中の塩、低温などの様々なストレスに適応しなければならない。これらのストレスの中で、乾燥は最も植物の生長に影響を与えていると考えられる。乾燥状態でも生存できるように、進化の過程で生理的・形態的に特異な形質を獲得した植物が存在する一方、他の多くの植物も乾燥ストレスに応答し、防御する機構を備えている。このような植物の渇水

に対する応答と乾燥環境への適応は、渇水時の遺伝子発現の変化を含む様々な生 理学的変化によりもたらされる (Shinozaki, K. and Yamaguchi-Shinozaki, K., Plant Physiol. 115: 327-334, 1997; Shinozaki, K. and Yamaguchi-Shinozak i, K., "Molecular responses to drought stress". In Shinozaki and Yamaguc hi-Shinozaki (eds), "Molecular responses to cold, drought, heat and salt stress in higher plants", R.G. LANDES company, Austin, Texas, USA, pp.1 1-28, 1999) 。例えばシロイヌナズナ (Arabidopsis thaliana) では、乾燥シグ ナルはアブシジン酸 (abscisic acid; ABA) 依存的経路とABA非依存的経路によ り伝達され、乾燥耐性に関わる遺伝子の発現を調節していることが知られている 。これらの遺伝子産物は、例えば、ショ糖やプロリンなどの適合溶質(osmoprot ectants)の蓄積、蛋白質の半減期、ストレスシグナル伝達経路、転写などを調 節する機能を果たしていると考えられている(Bray, E.A., Trends in Plant Sc ience, 2: 48-54, 1997; Bohnert, H.J. et al., Plant Cell, 7: 1099-1111, 1 995; Ingram, J. and Bartels, D., Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Bi ol. 47: 377-403, 1996; Shinozaki, K. and Yamaguchi-Shinozaki, K., Plant Physiol, 115: 327-334, 1997; Shinozaki, K. and Yamaguchi-Shinozaki, K., "Molecular responses to drought stress". In Shinozaki and Yamaguchi-Shin ozaki (eds), "Molecular responses to cold, drought, heat and salt stress in higher plants", R.G. LANDES company, Austin, Texas, USA, pp.11-28, 1 999) .

[0003]

高等植物におけるABAの生合成経路としては、C40経路が考えられている。C40 経路は別名カロチノイド経路ともよばれ、ゼアザンチンのエポキシ化を経てビオ ラザンチン、ネオザンチン、ザントキシン、ABAアルデヒド、ABAへと合成される 経路である(Zeevaart, J.A.D. and Creelman R.A., Ann. Rev. Plant Physiol. Plant Mol. Biol. 39: 439-473, 1988)。この生合成経路は、生理学的な研究 やABA生合成変異株の解析から予想されたものである。例えば、タバコ(Nicotia na tabacum)から単離されたaba2変異株は、ゼアザンチンのエポキシ化を行うゼ アザンチンエポキシダーゼ酵素遺伝子(aba2)に変異が入っている(Marin, E. et al., EMBO J. 15: 2331-2342, 1996)。トウモロコシから単離された<u>vp14</u>変異株は、ネオザンチンからザントキシンへの変換を触媒するネオザンチン開裂酵素遺伝子(<u>VP14</u>)に変異が入っている(Tan, B.C. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 94: 12235-12240, 1997)。また、シロイヌナズナからは、ザントキシンからABAアルデヒドへの反応を触媒する酵素に変異が入った<u>aba3</u>変異株、ABAアルデヒドを酸化しABAを産生する反応に関与する<u>aba4</u>変異株が単離されている(Schwartz, S.H. et al., 1997, Plant Physiol. 114: 161-166; Leon-Kloosterziel, K.M. et al., 1996, Plant J. 10: 655-661)。

[0004]

ネオザンチン開裂酵素遺伝子(<u>VP14</u>)に変異を有するトウモロコシは、水分を 失いやすく萎れやすい形質を示すことは知られているが、ネオザンチン開裂酵素 遺伝子を用いて、植物のストレス耐性を向上させることができるかは知られてい ない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、植物のストレス耐性を上昇させるために用いられるネオザンチン開裂酵素をコードするDNA、該DNAを植物に導入することにより、植物のストレス耐性を上昇させる方法、および、ネオザンチン開裂酵素の遺伝子が導入されたトランスジェニック植物を提供することを課題とする。また本発明は、植物のストレス耐性を低下させるために用いられるDNA分子、該DNAを植物に導入することにより、植物のストレス耐性を低下させる方法、および、該DNAが導入されたトランスジェニック植物を提供することを課題とする。植物のストレス耐性の上昇は、植物の品種改良などの分野において有用である。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、10時間乾燥処理した高い耐旱性を示すカウピー(<u>Vigna unguic ulata</u>) から調製したcDNAライブラリーのディファレンシャルスクリーニングにより、乾燥処理に対する応答に関わる遺伝子に対応するcDNAクローン(CPRD65)を単離した。CPRD65 cDNA はアブシジン酸(ABA)の生合成に関与すると考えら

れているネオザンチン開裂酵素をコードしていることが予想された。生育8日目のカウピーに乾燥ストレスを与えると、ABAの蓄積とCPRD65の発現が強く誘導されたことから、CPRD65遺伝子は、特に乾燥ストレス応答に深く関与していることが予想された。GST-CPRD65融合蛋白質を用いて酵素活性を調べたところ、CPRD65は9-cis-ネオザンチンを開裂しザントキシンを産生する活性を有することが確認された。これらの結果は、CPRD65遺伝子はネオザンチン開裂酵素をコードしており、その産物は、乾燥ストレス下における内生ABAの生合成において鍵となる役割を果たしていることを示している。

[0007]

本発明者らは、さらに、カウピーから単離したCPRD65遺伝子のcDNAをプローブにして、シロイヌナズナ由来cDNAライブラリーからネオザンチン開裂酵素遺伝子のスクリーニングを行い、新規遺伝子(AtNCED3)を単離した。さらに、これらの遺伝子と相同性の高い配列を有する4種類のシロイヌナズナ由来の配列(AtNCED1、2、4、5)を見出した。これらの遺伝子を大腸菌で発現させ、ネオザンチン開裂活性のアッセイを行ったところ、AtNCED1、3、および5が、CPRD65と同様にネオザンチン開裂酵素の活性を有することが判明した。

[0008]

本発明者らは、その中の1つであるAtNCED3遺伝子を例に用いてシロイヌナズナの形質転換植物を初めて作製した。植物細胞の遺伝子導入用ベクター(pBE211 3N)の 35S プロモーター下流にセンス(過剰発現型)、またはアンチセンス(発現抑制)方向にAtNCED3遺伝子を接続し、これを減圧浸潤法でシロイヌナズナに導入した。作製したトランスジェニック植物の乾燥耐性を評価した結果、過剰発現体では親株に比ベストレス耐性が有意に上昇していることが判明した。逆に、アンチセンスを導入した発現抑制株ではストレス耐性が低下していた(図13、14)。このように本発明者らは、ネオザンチン開裂酵素遺伝子のトランスジェニック植物が、実際にストレス耐性を有意に上昇させること、さらに、該遺伝子の発現を低下させることにより、ストレス耐性を有意に低下させることができることを見出し本発明を完成させた。

[0009]

即ち、本発明は、植物のストレス耐性を上昇させるために用いられるネオザンチン開裂酵素をコードするDNA、該DNAを植物に導入することにより、植物のストレス耐性を上昇させる方法、および、ネオザンチン開裂酵素の遺伝子が導入されたトランスジェニック植物、ならびに植物のストレス耐性を低下させるために用いられるDNA分子、該DNAを植物に導入することにより、植物のストレス耐性を低下させる方法、および、該DNAが導入されたトランスジェニック植物に関し、より具体的には、

- (1)植物のストレス耐性を上昇させるために用いる、ネオザンチン開裂活性を 有する蛋白質をコードするDNA、
- (2) 植物のストレス耐性を低下させるために用いる、下記(a)から(c)のいずれかに記載のDNA、
- (a)ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の転写産物と 相補的なアンチセンスRNAをコードするDNA、
- (b)ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の転写産物を 特異的に開裂するリボザイム活性を有するRNAをコードするDNA、
- (c) 植物細胞における発現時に、共抑制効果により、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現を抑制させるRNAをコードするDNA、
- (3)ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質が、下記(a)から(c)のいずれかに記載の蛋白質である、(1)または(2)に記載のDNA、
- (a) 配列番号: 2 (AtNCED1)、6 (AtNCED3)、10 (AtNCED5)、12 (CPRD65)、14 (VP14)、または16 (LeNCED1) に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質、
- (b) 配列番号: 2 (AtNCED1)、6 (AtNCED3)、10 (AtNCED5)、12 (CPRD65)、14 (VP14)、または16 (LeNCED1) に記載のアミノ酸配列において 1 または複数のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入されたアミノ酸配列からなる蛋白質、
- (c) 配列番号: 1 (AtNCED1)、5 (AtNCED3)、9 (AtNCED5)、11 (CPR D65)、13 (VP14)、または16 (LeNCED1) に記載の塩基配列からなるDNA とストリンジェントな条件でハイブリダイズするDNAがコードする蛋白質、

- (4) ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質がアラビドプシス由来である、(1) から(3) のいずれかに記載のDNA、
- (5) (1) から(4) のいずれかに記載のDNAが導入された形質転換植物細胞
- (6) (5) に記載の形質転換植物細胞を含む形質転換植物体、
- (7) (6) に記載の形質転換植物体の子孫またはクローンである、形質転換植物体、
- (8) ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現が野生型 に比べ上昇または低下している(6) または(7) に記載の植物体、
- (9) アブシジン酸量が野生型に比べ上昇または低下している、(6) から(8) のいずれかに記載の植物体、
- (10)ストレス耐性が野生型に比べ上昇または低下している、(6)から(9)のいずれかに記載の植物体、
- (11) (6) から(10) のいずれかに記載の形質転換植物体の繁殖材料、
- (12) (1) から(4) のいずれかに記載のDNAを保持するベクター、
- (13)(6)から(10)のいずれかに記載の形質転換植物体の製造方法であって、(1)から(4)のいずれかに記載のDNAを植物細胞に導入し、該植物細胞から植物体を再生させる工程を含む方法、
- (14) (1) から(4) のいずれかに記載のDNAを植物体の細胞内で発現させることを特徴とする、植物のストレス耐性を上昇または低下させる方法、を提供するものである。

[0010]

なお、本発明において「ストレス耐性」とは、乾燥ストレス耐性、塩ストレス耐性、低温ストレス耐性、大気汚染耐性、低酸素状態に対する耐性、病原菌耐性、および農薬などの薬剤耐性などの環境ストレスに対する耐性を指す。ABAを外部から処理することにより多くの植物で、これらのストレスに対する耐性が上昇することが知られている(髙橋信孝・増田芳雄共編、植物ホルモンハンドブック(下)、pp.78-160、培風館;およびそこに引用されている文献を参照のこと)。

[0011]

【発明の実施の形態】

本発明は、ストレス耐性を上昇させるために用いる、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードするDNAに関する。ネオザンチン開裂酵素の遺伝子は、これまでABAの生合成に関与する酵素としては知られていたが、この酵素をコードするDNAを植物に導入することにより、実際にABAの蓄積がもたらされ、植物体の生育に重大な影響を与えることなくストレスに対する耐性を向上させることができるかどうかは知られていなかった。

[0012]

例えば、外部からABAを植物に処理すると、多くの植物において生育阻害などが認められる。また、種子においても、ABA処理により生育阻害(発芽阻害)が起きることが知られている(高橋信孝・増田芳雄共編、植物ホルモンハンドブック(下)、pp.78-160、培風館;およびそこに引用されている文献を参照のこと)。このように、ABAレベルの上昇は、植物に対し様々な障害をもたらす。外来遺伝子によるABAの過剰生産が、ストレス耐性の獲得につながるかどうかの情報は全くなかった。これまで行われてきた研究手法においては外部からABAを処理していたが、高い処理濃度が必要なため発育阻害が強く、正確な耐性評価に結びつかなかった。また外部からの処理実験では、正常に発育しつつ耐性を獲得するようなABAレベルがありうるのかどうか不明であった。本発明において、ABA生合成遺伝子の取得とこれを用いた形質転換植物の作成を行うことにより、植物のストレス耐性が上昇することが初めて実証された。

[0013]

ストレス耐性を上昇させるために用いるDNAとしては、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードしている限り制限はない。現在、ネオザンチン開裂酵素の遺伝子としては、トウモロコシ(Zea mays)のVP14 (Schwartz, S.H. et al., Science. 276: 1872-1874, 1997; Tan, B.V. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 94: 12235-12240, 1997) (cDNA:配列番号13、蛋白質:配列番号:14)、トマト(Lycopersicon esculentum)のLeNCED1 (Burbidge, A. et al., J. Exp. Bot., 47: 2111-2112, 1997; Burbidge, A. et al., Plant J., 17:427-431, 1999) (cDNA:配列番号15、蛋白質:配列番号:16)等が単離されてい

る。これらの遺伝子は、ストレス耐性を上昇させるために有用であり、本発明において用いられ得る。また、AtNCED1 (配列番号: 2)、AtNCED3 (配列番号: 6)、AtNCED5 (配列番号: 1 0)、およびCPRD65 (配列番号: 1 2)をコードするDNA (それぞれ、配列番号: 1、5、9、および11)も好適に用いられ得る。また、配列番号: 1 8 に記載のネオザンチン開裂酵素をコードするDNA (cDNA,配列番号: 1 7、蛋白質,配列番号: 1 8) (Neill, S.J. et al., J. Exp. Bot., 49: 1893-1894, 1998, Ac. No. AJ005813) も本発明において用いられ得る

[0014]

本発明のネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードするDNAには、ゲノムD NA、cDNA、および化学合成DNAが含まれる。ゲノムDNAおよびcDNAの調製は、当業 者にとって常套手段を利用して行うことが可能である。ゲノムDNAは、例えば、 植物体から常法に従ってゲノムDNAを抽出し、ゲノミックライブラリー(ベクタ ーとしては、プラスミド、ファージ、コスミド、BACなどが利用できる)を作成 し、これを展開して、本発明のDNA(例えば、配列番号:1、5、9、11、1 3、または15など)を基に調製したプローブを用いてコロニーハイブリダイゼ ーションあるいはプラークハイブリダイゼーションを行うことにより調製するこ とが可能である。また、本発明のDNA (例えば、配列番号:1、5、9、11、 13、または15など)に特異的なプライマーを作成し、これを利用したPCRを 行うことによって調製することも可能である。また、cDNAは、植物体から抽出し たmRNAを基にcDNAを合成し、これをλファージベクター等のベクターに挿入して cDNAライブラリーを作成し、これを展開して、上記と同様にコロニーハイブリダ イゼーションあるいはプラークハイブリダイゼーションを行うことにより、また 、PCRを行うことにより調製することが可能である。また、本発明のDNAには、配 列番号:1、5、9、11、13、または15に記載のDNA配列のみならず、各 蛋白質のアミノ酸をコードするコドンの任意の縮重に基づく塩基配列からなるDN Aが含まれる。

[0015]

また本発明のDNAには、例えば、配列番号:2、6、10、12、14、また

は16に記載の蛋白質において1または複数のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入されたアミノ酸配列からなり、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードするDNAが含まれる。このようなDNAには、配列番号:1、5、9、11、13、または15に記載の天然の植物由来の遺伝子の変異体、誘導体、アレル、バリアントおよびホモログが含まれる。

[0016]

アミノ酸配列が改変された蛋白質をコードするDNAを調製するための当業者によく知られた方法としては、例えば、PCRによるin vitro変異導入法が挙げられる(伊沢毅、PCRによるin vitro mutagenesis、151-158頁、監修 島本功、佐々木卓治、細胞工学別冊植物細胞工学シリーズ7新版植物のPCR実験プロトコール、秀潤社)。蛋白質におけるアミノ酸の改変は、人為的に行うのであれば、通常、200アミノ酸以内、好ましくは100アミノ酸以内、さらに好ましくは50アミノ酸以内、さらに好ましくは10アミノ酸以内である。また、塩基配列の変異によりコードする蛋白質のアミノ酸配列が変異することは、自然界においても生じ得る。このように天然型のネオザンチン開裂酵素をコードするアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入されたアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNAであっても、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする限り、本発明のDNAに含まれる。また、例え、塩基配列が変異した場合でも、それが蛋白質中のアミノ酸の変異を伴わない場合(縮重変異)もあり、このような縮重変異体も本発明のDNAに含まれる。

[0017]

あるDNAがネオザンチン開裂酵素をコードしているか否かは、実施例 5 に記載されているように、大腸菌でDNAを発現させて組換え蛋白質を調製し、シス-ネオザンチンを基質としてその開裂を検出することにより決定することができる。。

[0018]

また、既知のネオザンチン開裂酵素をコードするDNAを基に、新たにネオザンチン開裂酵素遺伝子を単離することもできる。このための当業者によく知られた方法としては、ハイブリダイゼーション技術 (Maniatis, T et al., 1982, Mole cular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, NY, Cold Spring

Harbor Laboratory Press) やポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 技術 (中山広樹著,細胞工学別冊バイオ実験イラストレイテッド第3巻新版,秀潤社,1998) を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者にとっては、既知のネオザンチン開裂酵素遺伝子の塩基配列 (例えば、配列番号:1、5、9、11、13、または15などの配列) もしくはその一部をプローブとして、またこれらの配列に特異的にハイブリダイズするオリゴヌクレオチドをプライマーとして、任意の植物からネオザンチン開裂酵素遺伝子をコードするDNAを単離することは通常行いうることである。このようにハイブリダイズ技術やPCR技術により単離しうるネオザンチン開裂酵素をコードするDNAもまた本発明のストレス耐性を上昇させるために用いるDNAに含まれる。

[0019]

ストリンジェントなハイブリダイゼーションの条件を示せば、例えばプローブには、ランダムプライム法を用いて 32 PラベルしたDNAを用いる。ハイブリダイゼーション解析は、例えば文献記載の方法に従って行うことができる(Sambrook, J. et al., "Molecular Cloning: A Laboratory Mannual", 2nd ed, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989)。DNAをナイロンフィルターに転写し、 $[^{32}$ P] ラベルした断片と、例えば30%好ましくは50%ホルムアミド、 $6\times$ SSC、 $5\times$ Denhardt溶液、および $100\,\mu$ g/mlの変性サケ精子DNA中で、37℃好ましくは42℃でハイブリダイズさせる。洗浄は、例えば $1\times$ SSC、1%SDS(室温)で15分の洗浄を2回、好ましくは $0.5\times$ SSC、0.5%SDS(37℃)で15分の洗浄を2回、より好ましくは $0.1\times$ SSC、0.1%SDS(60℃)15分の洗浄を 2回行い、オートラジオグラフィーを行なう。

[0020]

これらのDNAを用いてストレス耐性を上昇させた形質転換植物体を作製する場合には、該DNAを適当なベクターに挿入して、これを植物細胞に導入し、これにより得られた形質転換植物細胞を再生させる。

[0021]

植物細胞の形質転換に用いられるベクターとしては、該細胞内で挿入遺伝子を 発現させることが可能なものであれば特に制限はない。例えば、植物細胞内での

恒常的な遺伝子発現を行うためのプロモーター(例えば、カリフラワーモザイク ウイルスの35Sプロモーター)を有するベクターや外的刺激により誘導的に活性 化されるプロモーターを有するベクターを用いることも可能である。また、植物 の組織特異的なプロモーターを用いて、組織特異的に標的遺伝子の発現を抑制す れば、ストレスに感受性が高い組織に特異的にストレス耐性を付与することが可 能である。例えば、種子特異的な発現をするインゲンのβ-ファセオリン遺伝子 (Bustos et al., EMBO J. 10:1469-1479 1991)やダイズのグリシニン遺伝子(Lelievre et al., Plant Physiol. 98:387-391, 1992) 、葉特異的な発現をする エンドウのRbcS遺伝子(Lam and Chua, Science 248:471-474, 1990)やコムギのC abl遺伝子(Gotorn et al., Plant J. 3:509-518, 1993)、根特異的な発現をする タバコのTobRB7遺伝子(Yamamoto et al., Plant Cell, 3:371-382, 1991)などの プロモーターを用いることによって、標的遺伝子を組織特異的に発現させること が可能である。また、外的な刺激により誘導的に活性化されるプロモーターを有 するベクターを用いることも可能である。例えば、乾燥や塩あるいは低温ストレ スなどの環境ストレスに応答するプロモーターとしてrd29A遺伝子(Yamaguchi-Sh inozaki, K. and Shinozaki, K. Plant Cell 6:251-264 1994)のプロモーターが 挙げられる。さらに、薬剤によって誘導される発現システムを用いることによっ て、標的遺伝子を任意の時期にかつ任意の組織に発現させることが可能である。 例えば、ステロイドホルモン(グルココルチコイド)によって誘導される発現シス テムとしてとしてGVG遺伝子(GAL4, VP16, Glucocorticoid receptor)を利 用した誘導系(Aoyama T. and Chua, N.H. Plant J 11:605-12,1997)が挙げられ る。

[0022]

ベクターを挿入する植物細胞としては、特に制限はないが、例えば、シロイヌナズナ(Arabidopsis thaliana)、イネ (Oriza sativa)、タバコ (Nicotiana ta bacum)、トマト (Lycopersicon esculentum)、ジャガイモ (Solanum tuberosum)、トウモロコシ (Zea mays)、ミヤコグサ (Lotus japonicus)等が挙げられる。またその他の農作物や樹木等に対しても有用である。植物は針葉樹、広葉樹、双子葉植物、単子葉植物などいずれでもよい。なお、ここでいう「植物細胞」

には、種々の形態の植物細胞、例えば、懸濁培養細胞、プロトプラスト、葉の切 片、カルスなどが含まれる。

[0023]

植物細胞へのベクターの導入は、ポリエチレングリコール法、電気穿孔法(エレクトロポーレーション)、アグロバクテリウム法、減圧浸透法、パーティクルガン法など当業者に公知の種々の方法を用いることができる。形質転換植物細胞からの植物体の再生は、植物細胞の種類に応じて当業者に公知の方法で行うことが可能である。例えば、イネおよびシロイヌナズナ等の形質転換体の作製は、文献「島本功・岡田清孝監修、モデル植物の実験プロトコール、細胞工学別冊、植物細胞工学シリーズ4、秀潤社」に従って行うことができる。

[0024]

一旦、ゲノム内に本発明のDNAが導入された形質転換植物体が得られれば、該植物体から有性生殖または無性生殖により子孫を得ることが可能である。また、該植物体やその子孫あるいはクローンから繁殖材料(例えば、種子、果実、切穂、塊茎、塊根、株、カルス、プロトプラスト等)を得て、それらを基に該植物体を量産することも可能である。本発明には、本発明のDNAが導入された植物細胞、該細胞を含む植物体、該植物体の子孫およびクローン、並びに該植物体、その子孫、およびクローンの繁殖材料が含まれる。

[0025]

このようにして作出された形質転換植物体は、野生型植物体と比較して、そのストレス耐性が上昇している。ストレス耐性は、公知の方法により比較することができる。例えば、実施例に記載されているように、乾燥、高塩、低温、または高温などのストレス条件下で植物体を栽培し、その生長を比較すればよい。例えば、見かけの状態、植物体や葉、茎、根などの組織のサイズ、重量(生重量または乾燥重量)、色、相対生長速度、または光合成活性などを指標にして比較することができる。また、植物体のABAレベルの測定は、イムノアッセイ、薄層クロマトグラフィー(TLC)、ガスクロマトグラフィー(GC)、HPLCなどの方法が知られている(高橋信孝・増田芳雄共編、植物ホルモンハンドブック(下)、pp.1-21、培風館;およびそこに引用されている文献を参照のこと)。例えば実施例7

に記載されたように、ラベル化したABAを内部標準に用い、HPLCを用いた粗精製画分を最終的にGC・MSで定量することにより、信頼性の高い定量が可能である。

[0026]

本発明により、乾燥地帯、寒冷地、高塩濃度などの環境ストレスに曝されている地域でも有用作物の栽培が可能となる。また、作物以外の植物に適用して、環境緑化に応用することも可能である。

[0027]

また、本発明は、ストレス耐性を低下させるために用いる、ネオザンチン開裂 活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現を低下させることができるDNAに 関する。

[0028]

ストレス耐性が低下した植物は、雑草などに適用して環境から排除するために有用である。例えば、ストレス耐性の低下を誘導できるような植物を作製して、土地改良などに応用することができる。雑草のような生殖能力の高い植物品種に、化学物質(例えばグルココルチコイドなど)で誘導されるプロモーター下流にネオザンチン開裂酵素遺伝子の発現を抑制(例えばアンチセンス方向)するようなコンストラクトを導入する。この形質転換植物は化学物質が加えられなければ正常に生育するため、荒れ果てた土地において数年間その雑草を育てることによって土地を改良させることができる。その後、グルココルチコイドを散布することによって特異的に雑草のストレス耐性を低下させ、一網打尽に雑草を排除する。そして、栽培作物を作付けする。栽培作物は、ネオザンチン開裂酵素を過剰に発現する形質転換作物(センス方向に導入した植物)などを作付けすることができる。

[0029]

本発明者らは、ネオザンチン開裂酵素遺伝子のアンチセンスRNAを発現する遺伝子構築物を用いて、ネオザンチン開裂酵素の発現を人為的に抑制した形質転換植物を初めて作出することに成功した。この植物体は、無潅水条件で野生型に比べ有意に枯れやすく、ストレス耐性が低下していることが判明した(図13、14)。このように、本発明者らは、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコー

ドする遺伝子の発現を人為的に抑制する方法を確立し、これにより植物体のスト レス耐性を低下させることに成功した。

[0030]

本発明において、植物のストレス耐性を低下させるには、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現を低下させればよい。ここで遺伝子の発現には、遺伝子の転写および転写産物の翻訳が含まれる。また、発現の抑制には発現の完全な停止も含まれる。ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の転写や翻訳を抑制するには、該遺伝子をコードするDNA、その転写調節領域、または該遺伝子の転写産物を標的として、該遺伝子の発現を抑制すればよい。

[0031]

本発明を適用する植物としては特に制限はなく、様々な植物を用いることがで きる。例えばシロイヌナズナなどが用いられる。また、発現を抑制する標的とな りうるネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子としては、例え ば、トウモロコシ(Zea mays)であればVP14(Schwartz, S.H. et al., Science . 276: 1872-1874, 1997; Tan, B.V. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 94: 12235-12240, 1997) (cDNA:配列番号13、蛋白質:配列番号:14)、トマ ト (Lycopersicon esculentum) であればLeNCED1 (Burbidge, A. et al., J. Ex p. Bot., 47: 2111-2112, 1997; Burbidge, A. et al., Plant J., 17:427-431, 1999) (cDNA:配列番号15、蛋白質:配列番号:16)、シロイヌナズナで あれば、AtNCED1 (cDNA:配列番号:1、蛋白質:配列番号:2)、AtNCED3 (cD NA:配列番号: 5、蛋白質:配列番号: 6)、および/またはAtNCED5 (cDNA:配 列番号:9、蛋白質:配列番号:10)、カウピーであればCPRD65(cDNA:配列 番号11、蛋白質:配列番号:12)等が挙げられる。他の植物由来のホモログ 遺伝子も標的となりうる。他の植物のホモログ遺伝子は、例えば上記したハイブ リダイゼーション等により同定・単離することが可能である。なお、本発明にお いてある植物のストレス耐性を低下させるために、他種植物の遺伝子または遺伝 子配列情報(例えば上記の遺伝子)を利用して、ジーンサイレンシング法やアン チセンス法のような周知の方法を用いて、目的とする植物の標的遺伝子の発現を

抑制することも可能である。従って、目的とする植物が有する標的遺伝子は、必ずしも単離または同定されていなくてもよい。

[0032]

本発明におけるネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現の抑制は、該遺伝子の発現を抑制するためのDNAを適当なベクターに挿入して、これを植物細胞に導入し、これにより得られた形質転換植物細胞を再生させることにより行うことができる。プロモーターとしては特に制限はなく、例えば上記のストレス耐性を上昇させる場合と同様のプロモーターを用いることができる。例えば、発現誘導型のプロモーターを用いれば、特定の条件でのみストレス耐性を低下させることができる。

[0033]

植物における特定の内在性遺伝子の発現を抑制する方法としては、アンチセンス技術を利用する方法が当業者に最もよく利用されている。

アンチセンス法とは、ある遺伝子から転写されたRNAに相補的なDNA分子(アンチセンス核酸)を用いて標的mRNAと二重鎖を形成させ、その発現を抑制しようとする人為的遺伝子発現制御法である。アンチセンスによる遺伝子発現制御法は1960年から1970年に見出され、1978年にはZamecnikらがアンチセンスオリゴマーを用いてニワトリ・ラウス肉腫ウイルスの複製および逆転写酵素の活性阻害を行うことに成功している(Zamecnik,P.C. and Stephenson,M.L. 1978, Proc.Natl.Acad.Sci.USA,75,280~284)。

[0034]

アンチセンスDNAを導入する方法には、アンチセンスオリゴマーを直接細胞内に投与する方法や発現ベクターに標的遺伝子のアンチセンスDNAをつないで形質転換を行う方法があり、後述する実施例では後者を用いた例を記載している。具体的には、カリフラワーモザイクウイルスの35Sプロモーターの下流にネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子のcDNAをアンチセンス方向につないで植物細胞に導入する。植物細胞におけるアンチセンス効果は、Eckerらが一時的遺伝子発現法を用いて電気穿孔法により導入したアンチセンスRNAが植物においてアンチセンス効果を発揮することで初めて実証された(Ecker,J.R. and

Davis,R.W., Proc.Natl.Acad.Sci.USA. 83:5372, 1986)。その後、タバコやペチ ュニアにおいても、アンチセンスRNAの発現によって標的遺伝子の発現を抑制す る例が報告されており(van der Krol, A.R. et al., Nature, 333:866, 1988)、 現在では植物における遺伝子発現抑制の手段としてアンチセンス法は確立した技 術である。アンチセンス核酸が標的遺伝子の発現を抑制する作用としては、以下 のような複数の要因が存在する。すなわち、三重鎖形成による転写開始阻害、RN Aポリメラーゼにより局部的に開状ループ構造が作られた部位とのハイブリッド 形成による転写抑制、合成の進行しつつあるRNAとのハイブリッド形成によるス プライシング抑制、スプライソソーム形成部位とのハイブリッド形成によるスプ ライシング抑制、mRNAとのハイブリッド形成による核から細胞質への移行抑制、 キャッピング部位やポリ(A)付加部位とのハイブリッド形成によるスプライシン グ抑制、翻訳開始因子結合部位とのハイブリッド形成による翻訳開始抑制、開始 コドン近傍のリボソーム結合部位とのハイブリッド形成による翻訳抑制、mRNAの 翻訳領域やポリソーム結合部位とのハイブリッド形成によるペプチド鎖の伸長阻 害、および核酸とタンパク質との相互作用部位とのハイブリッド形成による遺伝 子発現制御などである。これらは、転写、スプライシング、または翻訳の過程を 阻害して、標的遺伝子の発現を抑制する(平島および井上「新生化学実験講座2 核酸IV 遺伝子の複製と発現」,日本生化学会編,東京化学同人, pp.319-347, 19 93) 。

[0035]

アンチセンスDNAの配列は、形質転換する植物が持つネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする内在性遺伝子の転写産物またはその一部と相補的な配列であることが好ましいが、遺伝子の発現を有効に阻害できる限り、完全に相補的でなくてもよい。転写されたRNAは、標的とする遺伝子の転写産物に対して好ましくは90%以上、最も好ましくは95%以上の相補性を有する。アンチセンス配列を用いて、効果的に標的遺伝子の発現を阻害するには、アンチセンスDNAの長さは、少なくとも15塩基以上であり、好ましくは100塩基以上であり、さらに好ましくは500塩基以上である。通常、用いられるアンチセンスDNAの長さは5kbよりも短く、好ましくは2.5kbよりも短い。

[0036]

内在性遺伝子の発現の抑制は、また、リボザイムをコードするDNAを利用して行うことも可能である。近年、リボザイムをコードするDNAを利用して遺伝子の発現抑制を行う研究がなされている。リボザイムとは生体内の反応を触媒する活性をもつRNAである。リボザイムには様々な活性をもつものがあるが、とりわけRNAを切断する酵素としてのリボザイムの研究により、RNAの部位特異的な切断を目的とするリボザイムの設計が可能となった。リボザイムには、グループIイントロン型や、RNasePに含まれるM1RNAのように400ヌクレオチド以上の大きなものもあるが、ハンマーヘッド型やヘアピン型と呼ばれる40ヌクレオチド程度の活性ドメインをもつものもある(小泉誠・大塚栄子,蛋白質核酸酵素,35:2191,1990)。

[0037]

たとえば、ハンマーヘッド型リボザイムの自己切断ドメインは、G13U14C15のC15の3'側を切断するが、活性にはU14が9位のAと塩基対を形成することが重要とされ、15位の塩基はCのほかにAまたはUでも切断されることが示されている(Koizumi,M. et al., FEBS Lett. 228:225, 1988)。リボザイムの基質結合部位を標的部位近傍のRNA配列と相補的になるように設計すれば、標的RNA中のUC、UUまたはUAという配列を認識する制限酵素的な切断リボザイムを作ることが可能である(Koizumi,M. et al., FEBS Lett., 239:285, 1988;小泉誠・大塚栄子,蛋白質核酸酵素,35:2191,1990;Koizumi,M. et al., Nucleic Acids Res., 17:7059,1989)。例えば、アラビドプシスのAtNCED3遺伝子のコード領域には、このような部位が数百箇所存在する。また、ヘアピン型リボザイムは、たとえばタバコリングスポットウイルスのサテライトRNAのマイナス鎖に見出される(Buzayan,J.M., Nature 323:349,1986)。このリボザイムも、標的特異的なRNA切断を起こすように設計できることが示されている(Kikuchi,Y. and Sasaki,N., Nucleic Acids Res. 19:6751,1992;菊池洋,化学と生物,30:112,1992)。

[0038]

標的を切断できるように設計されたリボザイムは、植物細胞中で転写されるようにカリフラワーモザイクウイルスの35Sプロモーターなどのプロモーターおよ

び転写終結配列に連結される。しかし、その際、転写されたRNAの5'末端や3'末端に余分な配列が付加されているとリボザイムの活性が消失する可能性がある。このようなとき、転写されたリボザイムを含むRNAからリボザイム部分だけを正確に切り出すために、リボザイム部分の5'側や3'側にトリミングを行うためのシスに働く別のトリミングリボザイムを配置させることも可能である(Taira,K. et al., Protein Eng. 3:733, 1990; Dzianott,A.M. and Bujarski,J.J., Proc.Natl.Acad.Sci.USA、86:4823, 1989; Grosshans,C.A. and Cech,R.T., Nucleic Acids Res., 19:3875, 1991; Taira,K. et al., Nucleic Acids Res. 19:5125, 1991)。また、このような構成単位をタンデムに並べ、標的遺伝子内の複数の部位を切断できるようにして、より効果を高めることもできる(Yuyama,N.et al., Biochem.Biophys.Res.Commun. 186:1271, 1992)。このようなリボザイムを用いて本発明で標的となる遺伝子の転写産物を特異的に切断し、当該遺伝子の発現を抑制することが可能である。このようなリボザイムを用いて本発明で標的となる遺伝子の転写産物を特異的に切断し、当該遺伝子の発現を抑制することが可能である。

[0039]

内在性遺伝子の発現の抑制は、さらに、標的遺伝子配列と同一もしくは類似した配列を有するDNAの形質転換によってもたらされる共抑制によっても達成されうる。「共抑制」とは、植物に標的内在性遺伝子と同一若しくは類似した配列を有する遺伝子を形質転換により導入すると、導入する外来遺伝子および標的内在性遺伝子の両方の発現が抑制される現象のことをいう。共抑制の機構の詳細は明らかではないが、植物においてはしばしば観察される(Curr.Biol.7:R793,1997, Curr.Biol.6:810,1996)。例えば、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現が共抑制された植物体を得るためには、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現が共抑制された植物体を得るためには、ネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子若しくはこれと類似した配列を有するDNAを発現できるように作製したベクターDNAを目的の植物へ形質転換し、得られた植物体からネオザンチン開裂活性を有する蛋白質をコードする遺伝子の発現が低下した形質を有する植物を選択すればよい。

共抑制に用いる遺伝子は、標的遺伝子と完全に同一である必要はないが、少なくとも70%以上、好ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上の配列の同一

性を有する。同一性を決定するために遺伝子情報処理ソフトウェアであるGenety x(ソフトウェア開発株式会社)を用いることができる。このプログラムはLipman-Pearson法 (Lipman, D.J. and Pearson, W.R. 1985, Science 227:1435-1441) を採用している。この方法は、まず配列データを比較し、相同性の高い配列データーについて、配列の欠落 (GAP) を考慮し相同性を算出する。

[0040]

本発明で利用される、遺伝子の発現を抑制する機能を有する上記のようなDNA を利用してストレス耐性が低下した形質転換植物体を作製する場合には、該DNA を適当なベクターに挿入して、これを植物細胞に導入し、これにより得られた形質転換植物細胞を再生させる。用いられるベクターとしては、植物細胞内で挿入遺伝子を発現させることが可能なものであれば、上記のストレス耐性を上昇させる場合と同様に特に制限はない。ベクターを挿入する植物細胞としても特に制限はない。植物は針葉樹、広葉樹、双子葉植物、単子葉植物などいずれでもよい。なお、ここでいう「植物細胞」には、種々の形態の植物細胞、例えば、懸濁培養細胞、プロトプラスト、葉の切片、カルスなどが含まれる。

[0041]

植物細胞へのベクターの導入、および形質転換植物細胞からの植物体の再生は、上記のストレス耐性を上昇させる場合と同様、植物細胞の種類に応じて当業者に公知の方法で行うことが可能である。一旦、ゲノム内に本発明のDNAが導入された形質転換植物体が得られれば、該植物体から有性生殖または無性生殖により子孫を得ることが可能である。また、該植物体やその子孫あるいはクローンから繁殖材料(例えば、種子、果実、切穂、塊茎、塊根、株、カルス、プロトプラスト等)を得て、それらを基に該植物体を量産することも可能である。本発明には、本発明のDNAが導入された植物細胞、該細胞を含む植物体、該植物体の子孫およびクローン、並びに該植物体、その子孫、およびクローンの繁殖材料が含まれる。

[0042]

このようにして作出された形質転換植物体は、野生型植物体と比較して、その ストレス耐性が低下している。このような植物は、例えば雑草などに適用して、 効果的な除草を行うことができる。また、上記のように誘導性のプロモーターを 利用することで、本発明の形質転換植物体を土地改良などに利用することが可能 である。

[0043]

【実施例】

以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが本発明はこれら実施例に制限されるものではない。なお、本実施例において汎用した実験条件を以下に示す。

・カウピーの生育

カウピーの種 (<u>Vigna unguiculata</u> IT84S-2246-4) を鉢に播き、温室で 8 日間、16時間明期(自然光に加え照度不足時は人工灯による補光)、25℃の条件下で、適度に水を撒きながら生育させた。

・乾燥処理

乾燥処理は、植物体を傷つけないように鉢から引き出し、計量後、室温、湿度 約60%、弱光(300 lux)の条件下 Whatman 3MM 濾紙上に置くことで行った。コ ントロールでは、植物を鉢から取り出し、すぐによく水を含んだ土に戻して乾燥 処理群と同じ条件下で維持した。

·DNA配列分析

自動プラスミド単離システム Model PI-100 (KURABO) を用いてプラスミドDNA の鋳型を調製し、DNAシークエンサー Model 373A (ABI) で配列を決定した。塩基配列およびアミノ酸配列は GeneWorks ソフトウェアシステム (IntelliGenetics, Inc.)、Sequencher 3.0 (Hitachi Software) およびウィスコンシン大学 Genetic Computer Group (GCG) プログラムを用いて解析した。

[0044]

[実施例1] 乾燥処理により誘導される遺伝子のcDNAクローンの単離

8日間生育させたカウピーに10時間乾燥ストレスを与えた後単離したポリA⁺R NAを用いてcDNAライブラリーを作製した。

まず、乾燥処理植物からのcDNAライブラリーの調製を以下にようにして行った。植物体全体を回収し、根から土を穏やかに洗い落とした後、室温、湿度約60%

、弱光条件下 Whatman 3MM 濾紙上に10時間置くことで乾燥処理を行った。乾燥処理を施した植物から全RNAを以前記載されていた方法で調製した(Nagy, F. et al., "Analysis of gene expression in transgenic plants". In Gelvin and Schilperoort (eds), "Plant Molecular Biology Manual, B4"., Kluwer Academ ic Publishers, Dordrecht, pp.1-29, 1988)。文献 (Sambrook, J. et al., "Molecular Cloning: A Laboratory Mannual", 2nd ed, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989)に従って、全RNAをオリゴdTセルロースカラムに2回通してポリA⁺ RNA を調製した。カラムにアプライしたRNAの約2%がポリA⁺ RNA分画として回収された。ポリA⁺ RNAからcDNA Synthesis System Plus (Amersham Pharmascia Biotech)を用いて2本鎖cDNAを合成した。cDNA Cloning System (Amersham Pharmascia Biotech)を用いてcDNAからcDNAライブラリーを作製した。

[0045]

ストレスを与えていないカウピーから単離したポリ A^+ RNAから調製したcDNAと、10時間乾燥ストレスを与えた植物から単離したポリ A^+ RNAから調製したcDNAとを用いて、上記のcDNAライブラリーのディファレンシャルスクリーニングを行った。 文献(Sambrook, J. et al., "Molecular Cloning: A Laboratory Mannual", 2nd ed, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989)に従って、プラークハイブリダイゼーションを行い、cDNAライブラリーから 1×10^4 プラークをスクリーニングした。

[0046]

その結果、10時間乾燥ストレスを与えたカウピー由来の [³²P] ラベルしたcDNA でより強いハイブリダイズシグナルが得られるプラークを得た。ファージクローンから <u>in vivo</u> でプラスミドを切り出し、大腸菌に形質転換した。得られたプラスミドは、制限酵素地図と各cDNA断片の境界部の配列により解析した。この解析によりcDNAをグループ分けして、CPRD (CowPea Responsive to Dehydration) 65と名付けたcDNAクローンを同定することができた。

[0047]

CPRD65クローンに対応する遺伝子の発現が乾燥処理により誘導されるかを、ノ

ーザンブロットハイブリダイゼーションにより解析した。8日目の植物体を土から引き出し、最大12時間までの様々な時間乾燥処理した。コントロールとして、同様のカウピーをいったん土から引き出し、すぐによく水を含む土に植え戻した。乾燥処理植物とコントロール植物から全RNAを単離し、ノーザンブロットハイブリダイゼーションを行った。

[0048]

全RNAをNagyらの方法(Nagy, F. et al., "Analysis of gene expression in transgenic plants". In Gelvin and Schilperoort (eds), "Plant Molecular B iology Manual, B4"., Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, pp.1-29, 198 8) に従って単離し、ホルムアルデヒドを含む 1%アガロースゲルで分離しナイロンフィルターに転写した(Sambrook, J. et al., "Molecular Cloning: A Lab oratory Mannual", 2nd ed, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989)。ナイロンフィルターは [32P] ラベルした断片と 50% ホルムアミド、5×SSC、25mM リン酸ナトリウムバッファー(pH6.5)、10×Denhar dt溶液、および 250μg/mlの変性サケ精子DNA中で42℃でハイブリダイズさせた。0.1×SSC、0.1% SDSで60℃で15分の洗浄を2回行い、オートラジオグラフィーを行った。

[0049]

図1は、CPRD65遺伝子の乾燥処理に対する発現誘導のタイムコースを表す。CPRD65の発現は、乾燥ストレスにより有意に上昇することが判明した。CPRD65に対応するmRNAは乾燥処理を始めて2時間以内に蓄積が認められた。

[0050]

10時間乾燥処理したカウピーは萎れたが、これらの萎れた植物をよく水をやった土に戻す(再吸水処理)と4時間以内に萎れから回復した。再吸水処理に伴って、CPRD65 mRNA のレベルは減少した(図1)。CPRD65遺伝子は、乾燥処理により転写が誘導され、再吸水処理により減少するという、乾燥ストレスに対する典型的かつ有意な応答を示した。このことから、CPRD65遺伝子は乾燥耐性に関与していることが示唆された。

[0051]

[実施例2] CPRD65 cDNA のシークエンス解析

実施例1で単離されたCPRD65 cDNA断片は全長ではない可能性が考えられたた め、CPRD65の部分cDNAをプローブにして同じcDNAライブラリーを再度スクリーニ ングして全長cDNA(配列番号:11)を単離した。CPRD65の全長cDNAクローンが コードするアミノ酸配列(配列番号:12)を図2に示す。全長CPRD65 cDNAは2 432bpからなり、125bpの5'-flanking regionと486bpの3'-flanking regionを有 する。3'-flanking regionには、ポリアデニレーションコンセンサス配列(AATA AA) が1つ見出された。この配列は、612アミノ酸のポリペプチドをコードする オープンリーディングフレームを持っており、予想される蛋白質の分子量は67.6 kDaと計算された。CPRD65蛋白質の予想されるアミノ酸配列を蛋白質データベー スと比較したところ、図2に示すように、トウモロコシ (Zea mays) のVP14 (61 %) (Schwartz, S.H. et al., Science. 276: 1872-1874, 1997) およびトマト (Lycopersicon esculentum) のネオザンチン開裂酵素 (69%) (Burbidge, A. et al., J. Exp. Bot., 47: 2111-2112, 1997; Burbidge, A. et al., Plant J. , 17:427-431, 1999) と高いホモロジーを有することが判明した。VP14蛋白質と 同様、予想されるCPRD65蛋白質はN末領域にトランジットポリペプチドを有して いると思われた。CPRD65、VP14、およびトマトのネオザンチン開裂酵素のN末の 配列の類似性は低いが、構造的な類似性を有している。

[0052]

[実施例3] CPRD65遺伝子のゲノムサザンブロット解析

カウピーのCPRD65関連遺伝子を解析するため、ゲノムサザンブロットハイブリダイゼーションを低ストリンジェンシーと高ストリンジェンシーの両方の条件で行った(図3)。

[0053]

ゲノムサザン解析は文献記載の方法に従った(Sambrook, J. et al., "Molecu lar Cloning: A Laboratory Mannual", 2nd ed, Cold Spring Harbor Laborator y Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989)。 $10 \mu g$ のゲノムDNAを制限酵素で切断し、1%アガロースゲルで分離後ナイロンフィルターに転写した。フィルターは [32 P] ラベルした断片と 30% ホルムアミド、 $6\times SSC$ 、 $5\times Denhardt$ 溶液、およ

び $100 \, \mu \, g/ml$ の変性サケ精子DNA中で $42 \, \mathbb{C}$ でハイブリダイズさせた。 $0.1 \times SSC$ 、 $0.1 \times SDS$ で $60 \, \mathbb{C}$ で15分の洗浄を $2 \, \mathbb{D}$ (高ストリンジェンシー)、または $0.5 \times SSC$ 、 $0.5 \% \, SDS$ で $37 \, \mathbb{C}$ で15分の洗浄を $2 \, \mathbb{D}$ (低ストリンジェンシー)を行い、オートラジオグラフィーを行った。

[0054]

CPRD65 cDNA は、塩基配列から内部にEcoRIとXbaIの制限酵素部位がなく、Hin dIIIの制限酵素部位が近接した2箇所に確認される。CPRD65 cDNAをプローブに使ったハイブリダイゼーションの結果、EcoRIまたはXbaIの切断に対し1本のバンドが、HindIII切断に対し2本のバンドが検出された。低ストリンジェンシー条件では、さらに薄いバンドが何本か検出された。これらの結果は、CPRD65遺伝子は、関連遺伝子と共に小さな遺伝子ファミリーを形成していることを示唆している。

[0055]

「実施例4] CPRD65遺伝子のノーザンブロット解析

様々な環境ストレスがCPRD65の発現に及ぼす影響を調べた。高塩、ABA、および水処理は、乾燥処理と同様に植物を土から引き出し、水耕法により、それぞれ、250mM NaCl、100μM ABA、および脱イオン水を含む溶液で生育させた。高温および低温ストレス処理は、鉢植した植物をそれぞれ、40℃および4℃のインキュベーターに移して行った。それぞれの場合で、植物のストレス処理は 0、1、2、5、10、および24時間行った。処理終了後、速やかに処理した植物を液体窒素中で凍結させた後、RNAを単離しノーザンブロット解析を行った。

その結果、この遺伝子の発現は高塩濃度条件において強く誘導されるが、低温または高温ストレスによっては誘導されないことが判明した(図4A)。CPRD65遺伝子の誘導は、ABA処理や水処理によっては検出されなかった。

[0056]

乾燥ストレスによるCPRD65遺伝子発現に組織特異性が存在するかを調べるため、標準条件と乾燥条件下で葉、茎、または根から全RNAを調製し、ノーザンブロットハイブリダイゼーションを行った(図4B)。乾燥処理により、CPRD65遺伝子の転写産物は茎と葉で強く誘導されたが、根での誘導量は顕著ではなかった。

[0057]

[実施例5] バクテリアで発現させたCPRD65蛋白質の酵素活性

CPRD65遺伝子から予想されるアミノ酸配列は、トウモロコシのVP14遺伝子がコードするネオザンチン開裂酵素のアミノ酸配列と高いホモロジーを有している(図2)。CPRD65遺伝子がネオザンチン開裂酵素をコードしているのかを調べるため、大腸菌で発現させた組換えCPRD65蛋白質の生化学的特性を分析した。CPRD65のコード領域のDNA断片をPCRで増幅し、pGEX4T-1 (Pharmacia) のGST遺伝子に in frame で融合させ、キメラプラスミド pGST-CPRD65 を下記のように構築した

[0058]

CPRD65蛋白質をコードするDNAを、プライマー 5'-ATTGAATTCATGCCTTCAGCTTCAA AC-3'(配列番号:19)および 5'-ATTGGATCCCAAAAGCTACACGCTGGTCCCC-3'(配 列番号:20)を用いてPCRにより増幅した。得られたPCR断片をpBluescript II SK+ ベクターのEcoRV部位に挿入した。PCRによりDNA配列に変異が生じてい ないか挿入したPCR断片の塩基配列を確認した。塩基配列に変異の認められな NPCR断片をpBluescript II SK+ ベクターから制限酵素(EcoRI、XhoI)を用 いてDNA断片として単離し、このDNA断片を pGEX4T-1 (Amersham Pharmacia Biot ech) のEcoRI、XhoI部位に挿入し、pGST-CPRD65を構築した。大腸菌 JM109 を p GST-CPRD65 または pGEX4T-1 で形質転換し、L培地で37℃で培養した。OD₆₀₀ が 約0.5になったところでイソプロピルβ-D-チオガラクトピラノジド (IPTG)を加 え、さらに17℃で12時間培養を続けた。細胞を回収し、洗浄した後、抽出バッフ 7 - [10nM Tris-HCl (pH8.0), 5mM MgCl₂, 5% glycerol, 0.1mM phenylmethyls ulfonyl fluoride (PMSF), および 0.1mM dithiothreitol (DTT)] に懸濁した。 融合蛋白質の精製とトロンビン切断の方法は、GST遺伝子融合システム(Amersha m Pharmacia Biotech) の説明書に従った。蛋白質濃度はプロテインアッセイキ ット(Bio-Rad)を使って決定した。

[0059]

上記のように大腸菌で GST-CPRD65 蛋白質を過剰発現させ、粗細胞抽出物から グルタチオンセファロース4Bを用いて蛋白質を精製した。この精製GST-CPRD65組 換え蛋白質が、シス-ネオザンチン(<u>cis</u>-neoxanthin)、トランス-ビオラザンチン(<u>trans</u>-violaxanthin)、およびシス-ビオラザンチン(<u>cis</u>-violaxanthin)を切断し、ザントキシンを生成するかを調べた。

[0060]

ネオザンチン開裂酵素活性のアッセイ方法は以前記載されている方法に従った (Schwartz, S.H. et al., Science. 276: 1872-1874, 1997) 。シス-ネオザン チンとトランス-ビオラザンチンはホウレンソウ葉より調製した。シス-ビオラザ ンチンはオレンジの皮から調製した。反応液(100μl)は 100mM Bis-Tris (pH6 .7), 0.05% Triton X-100, 10mM アスコルビン酸, 5mM FeSO₄, および 蛋白質試 料を含む。室温で1時間反応させた。反応後、水 1ml を加え、n-ヘキサン(1ml ×2)、次に酢酸エチル(1ml×2)で抽出した。n-ヘキサン画分を濃縮し、Nucle osil 5 C₁₈ (150mm長,内径8mm)カラムによりHPLC分析を行った。カラムは、溶 媒A (85% エタノール)と溶媒B (クロロホルム:メタノール=1:1) のリニアグラ ディエントで、流速 1.5ml/min で溶出させた。溶媒Bの濃度を25分かけて10%か ら50%に増加させ、5分間50%に維持した。溶出液はUV検出器で440nmの吸収をモ ニターした。酢酸エチル画分を、Nucleosil 5 C_{18} (150mm長,内径8mm)カラムを 用いたHPLCにより精製した。カラムは、50%の水メタノールで流速 1.5ml/min で溶出させ、UV検出器で260nmの吸収をモニターした。ザントキシン(xanthoxin) 画分を集め、GC-MS分析を行った。各段階ではできる限り試料に光が当たらな いようにした。

[0061]

GC-MS分析は以下のようにして行った。5890ガスクロマトグラフ(Hewlett Pac kard)を装備したAUTOMASSマススペクトロメーター(日本電子)を分析に用いた。分析条件を以下に示す。イオン化,EI 70eV;カラム,DB-5(15m長;内径0.25 mm;フィルム厚 $0.25\,\mu$ m;J&W Scientific);キャリアガス,He(1ml min $^{-1}$),注入温度, $250\,\mathrm{C}$;伝達経路温度, $250\,\mathrm{C}$;初期加熱温度, $80\,\mathrm{C}$ 。注入1分後に開始し、加熱温度を $30\,\mathrm{C}$ min $^{-1}$ の速度で $200\,\mathrm{C}$ まで増加させ、さらに $5\,\mathrm{C}$ min $^{-1}$ の速度で $230\,\mathrm{C}$ まで増加させた。

[0062]

図5に示したように、HPLC分析によって、GST-CPRD65蛋白質とシス-ネオザンチンの混合反応により、予想されるC25産物とザントキシンが検出された。ザントキシンの生成は、GC-MS分析でザントキシンに特徴的なイオンを観察することによって確認した。イオンとそれらの相対強度を以下に示す:m/z 250 (4), 168 (32), 149 (77), 107 (61), および 95 (100)。ザントキシンおよびC25産物は、トランス-ビオラザンチンでは生成しなかった(データ省略)。トロンビンによりGST-CPRD65組換え蛋白質をGST部分とCPRD65部分に分離しても、これらの結果は変わらなかった。

[0063]

[実施例 6] CPRD65蛋白質のN末領域がシロイヌナズナから調製したプロトプラスト中でトランジットペプチドとして機能するかの解析

CPRD65蛋白質のN末領域は、葉緑体へのターゲティングに関与するトランジットペプチドの典型的な構造的特徴を有している。CPRD65蛋白質のこの構造的特徴から、CPRD65蛋白質は葉緑体を含む色素体に局在することが示唆される。このN末領域がトランジットペプチドとしての役割を有するかを調べるため、CaMV 35Sプロモーターおよびクラゲ(Awquorea victoria)の合成緑色蛍光蛋白質(sGFP)(Chiu, W. et al., Curr. Biol., 6: 325-330, 1996)遺伝子の間にCPRD65蛋白質のN末領域(1-148)がコードされた構造を有する 35S::CPRD65N-sGFP キメラ遺伝子を構築した。

[0064]

CPRD65蛋白質のN末端ペプチド(1-148アミノ酸)に対応するDNAを、プライマー 5'-ATATATCTAGAATGCCTTCATCAGCTTCAAACACTTGG-3'(配列番号:21)および5'-ATATAGGATCCCTCCGGCACCGGCGCGAAGTTCCCG-3'(配列番号:22)を用いたPCRにより増幅した。PCR断片を pBluescript II SK+ ベクターび挿入し、PCRによる配列の変異がないことを確認した。一過的発現ベクター(Chiu, W. et al., Curr. Biol., 6: 325-330, 1996)の35SプロモーターとsGFP遺伝子の間にDNA断片を挿入した。調製方法、DNAトランスフェクション、およびシロイヌナズナプロトプラストのインキュベーションは、以前記載されたように行った(Abel, S. and Theologis, A., Plant J., 5: 421-427, 1994)。

[0065]

35S::CPRD65N-sGFP 融合構築物およびそのコントロール構築物(35S::sGFP)を、DNAトランスフェクション法によりシロイヌナズナから調製したプロトプラストへ導入した(Abel, S. and Theologis, A., Plant J., 5: 421-427, 1994)。形質転換2~4日後に蛍光顕微鏡でプロトプラストを観察した。図6に示したように、35S::CPRD65N-sGFPをプロトプラストで一過的に発現させた場合、その蛍光は色素体に局在していた。一方、35S::sGFP構築物を導入した場合は、蛍光は色素体ではなく、主に細胞質に検出された。これらの結果は、CPRD65蛋白質のN末端領域はCPRD65蛋白質を色素体にターゲティングするトランジットペプチドとして機能することを示唆している。CPRD65蛋白質は色素体に局在し、色素体中でABAを産生するために機能していると予想される。

[0066]

[実施例7] 生育8日目のカウピーの乾燥ストレスによるABAの蓄積 生育8日目のカウピーに乾燥ストレスを与え、内生ABAレベルの蓄積を測定し た。

試料を液体窒素中でホモジナイズし、水-メタノール(20-80%)で2回抽出した。 [²H₃] ABA を加えた後、抽出物を濃縮し、標準的な溶媒分画を行い酢酸エチル可溶酸性画分を得た。Bond Elut カートリッジ(C₁₈ およびDEA, Varian)を用いて以前記載された方法に従って精製を行った(Wijayanti, L. et al., Biosci. Biotech. Biochem. 59: 1533-1535, 1995)。乾燥させていない植物から精製した試料は Senshu Pak ODS-2101-N カラム(100mm長,内径6mm)(Senshu Scientific Co.)を用いてHPLC分析を行った。分析条件は以前に記載さたものと同様にした(Wijayanti, L. et al., Biosci. Biotech. Biochem. 59: 1533-1535, 1995)。精製された試料は、エーテル含有ジアゾメタンでメチル化し、GC-SIM分析を行った。

[0067]

図7に示すように、乾燥処理2時間以内にABAの蓄積が始まった。10時間乾燥 処理した植物のABAレベルはストレスを与えないコントロール植物に比べ140倍に 高まった。CPRD65 mRNA の蓄積のタイミングはABA mRNA の蓄積のタイミングよ りも早かった(図7)。

[0068]

CPRD65遺伝子の発現は乾燥ストレスにより葉および茎で強く誘導されたが、根での誘導は僅かであった(図4B)。乾燥ストレス下でのCPRD65の発現と内生ABAの蓄積との関係を調べた。生育8日目のカウピーを葉、茎、および根に分け、それぞれを乾燥処理した。これらの器官の内生ABAレベルを、乾燥処理の前後で測定した。図8に示したように、内生ABA量は乾燥ストレスにより、葉および茎で劇的に蓄積が認められたが、根では僅かしか蓄積しなかった。図4Bおよび8に示したように、乾燥ストレスにおけるABAの組織特異的な蓄積パターンは、CPRD65遺伝子の発現パターンと一致していた。

[0069]

[実施例8] カウピー葉のザントフィル (xanthophyll) 分析

CPRD65蛋白質の基質を検索するため、カウピー葉のザントフィルを分析した。 試料をアセトンで 2 回抽出し、濃縮した後、80%メタノール(1ml)に溶解し、Bond Elut C_{18} カラムにロードした。80%メタノール4mlを加えてカラムを洗浄し、5mlのメタノール-水-クロロホルム(71:9:20)でザントフィルを溶出した。溶出液を濃縮し、Nucleosil 5 C_{18} と Senshu Pak Silica-2551-S(250mm長,内径6mm)のカラムを用いてHPLC分析を行った。0DS-HPLCの条件は上記と同一である。シリカHPLCでは、流速は 1.5ml/min とし、溶媒Aは酢酸エチル-n-ヘキサン(1:1)、溶媒Bは酢酸エチルを用いて、溶媒Bを30分かけて10%から100%までリニアに勾配をつけた。可視光とUVのスペクトル分析によりザントフィルを同定した。

[0070]

可視光とUVの光学スペクトル分析により、トランス-ネオザンチン、トランス-ビオラザンチン、シス-ネオザンチンがカウピー葉の主要なザントフィルとして、シス-ビオラザンチンが微量成分として検出された(データ省略)。トランス-ネオザンチン、トランス-ビオラザンチンおよびシス-ネオザンチンの内生量は、正常生育条件と乾燥条件下において大きな変化は認められなかった。

[0071]

以上のように、カウピーの乾燥誘導性遺伝子 CPRD65 はネオザンチン開裂酵素をコードしており、その産物は色素体に局在していることが判明した。CPRD65遺伝子は、乾燥や高塩条件下において、主に葉と茎で強く誘導される。乾燥条件では、葉と茎にABAが高度に蓄積され、それはCPRD65遺伝子の発現と同様のパターンを示す。これらの結果は、CPRD65蛋白質が、カウピーの乾燥ストレスにおけるABA生合成に主に関与する酵素であることを強く示唆している。

[0072]

[実施例9] ネオザンチン開裂酵素遺伝子のホモログをコードするアラビドプシスcDNAクローンの単離

CPRD65をプローブにして、アラビドプシスのcDNAライブラリー (Abe H. et al , Plant Cell, 9:1859-1868 1997) をスクリーニングした。その結果、強いハイブリダイゼーションシグナルを示す多数のプラークが得られた。これらのプラークからファージクローンを単離し、制限酵素でcDNA領域を切り出して pBluscript SK+ 中に挿入し、大腸菌を形質転換した。DNA配列の解析により、これらのクローンは1つのグループに分類された。これをAtNCED3と名付けた。AtNCED3はネオザンチン開裂酵素をコードするCPRD65と有意な相同性を示した(図 9)。AtNCED3 cDNAの塩基配列を配列番号:5に、AtNCED3蛋白質のアミノ酸配列を配列番号:6に示す。

[0073]

[実施例10] AtNCED1, 2, 4, 5 の単離及び系統樹解析

CPRD65 及び AtNCED3 の塩基配列をもちいてDNAデータベースを検索した結果、高い相同性が認められた配列を4個見出した(Ac. No. AL021713, AL021687, AJ005813, AB028621)。

AL021713の配列上に存在する相同性の高い遺伝子を単離するために、gDNAを鋳型にPCR法(プライマー5'-CCCGGGATCCCTCAAGCCTCTCTATACCG-3'/配列番号:23、5'-CCCGGGATCCTTTATACGGATTCTGAGGGAG-3'/配列番号:24)で目的遺伝子断片を増幅した。その断片をプローブとしてgDNAライブラリー(クローンテック社)から目的遺伝子を含むクローンを単離し再度PCR法(プライマー5'-CCCGGGATCCCTCTATACCG-3'/配列番号:23、5'-CCCGGGATCCTTTATACGGATTCTGAGGG

AG-3'/配列番号: 24) で遺伝子を増幅しpBluescript II SK+ (Stratagene) のEcoRVサイトにクローニングしDNA塩基配列を決定した。この遺伝子をAtNCED1 とした。AtNCED1 cDNAの塩基配列を配列番号: 1に、AtNCED1蛋白質のアミノ酸配列を配列番号: 2に示す。

[0074]

AL021687の配列上に存在する相同性の高い遺伝子を単離するためにgDNAを鋳型にPCR法(プライマー5'-ATTGAATTCATGGACTCTGTTTCTTCTTCC-3'/配列番号:25、5'-ATTGAATTCTTAAAGCTTATTAAGGTCACTTTCC-3'/配列番号:26)で目的遺伝子断片を増幅した。その断片をプローブとしてgDNAライブラリーから目的遺伝子を含むクローンを単離し再度PCR法(プライマー5'-ATTGAATTCATGGACTCTGTTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCC-3'/配列番号:25、5'-ATTGAATTCTTAAAGCTTATTAAGGTCACTTTCC-3'/配列番号:25、5'-ATTGAATTCTTAAAGCTTATTAAGGTCACTTTCC-3'/配列番号:26)で遺伝子を増幅しpBluescript II SK+(Stratagene)のEcoRVサイトにクローニングしDNA塩基配列を決定した。この遺伝子をAtNCED2とした。AtNCED2 cDNAの塩基配列を配列番号:3に、AtNCED2蛋白質のアミノ酸配列を配列番号:4に示す。

[0075]

AJ005813の配列上に存在する相同性の高い遺伝子を単離するためにgDNAを鋳型にPCR法(プライマー5'-AAGAATTCATGGCGGAGAAACTCAGTGATGGCAGC-3'/配列番号: 27、5'-AAAAGAATTCGGCTTATATAAGAGTTTGTTCCTGG-3'/配列番号: 28)で目的遺伝子断片を増幅した。その断片をプローブとしてcDNAライブラリーから目的遺伝子を含むクローンを単離し再度PCR法(プライマー5'-AAGAATTCATGGCGGAGAAACT CAGTGATGGCAGC-3'/配列番号: 27、5'-AAAAGAATTCGGCTTATATAAGAGTTTGTTCCTGG-3'/配列番号: 28)で遺伝子を増幅しpBluescript II SK+ (Stratagene)のEcoRVサイトにクローニングしDNA塩基配列を決定した。この遺伝子をAtNCED4とした。AtNCED4 cDNAの塩基配列を配列番号: 7に、AtNCED4蛋白質のアミノ酸配列を配列番号: 8に示す。

[0076]

AB028621の配列上に存在する相同性の高い遺伝子を単離するためにP1クローンMUJ8のDNAを単離しPCR法 (5'-CGGGATCCATGCAACACTCTCTTCGTTCTGATCTTCTTC-3'/

配列番号:29、5'-CGGGATCCTCAGAAAACTTGTTCCTTCAACTGATTCTCGC-3'/配列番号:30)で遺伝子を増幅しpBluescript II SK+ (Stratagene)のEcoRVサイトにクローニングしDNA塩基配列を決定した。この遺伝子をAtNCED5とした。AtNCED5 cDNAの塩基配列を配列番号:9に、AtNCED5蛋白質のアミノ酸配列を配列番号:10に示す。

[0077]

AtNCED1~5のアミノ酸配列のアライメントを図10に示す。各配列から予想されるアミノ酸配列とデータベース上にある配列の関係を調べるため系統樹解析を行った(図11)。系統樹は、遺伝子解析ソフトである GeneWorks (intelligen etics, inc.) を用いて作製した。アルゴリズムはUPGMA (Unweighted Pair Group Method with Arithmetic Mean;分子進化遺伝学、根井正利著、五條堀孝、斎藤成也共訳、培風館、P252-256)を使用した。

[0078]

[実施例11] AtNCED遺伝子のノーザンブロット解析

同定した各AtNCED遺伝子の発現に関して、様々な環境ストレスが及ぼす影響を ノーザンブロット解析により調べた。

[0079]

各ストレス処理には、寒天プレートにて3週間栽培した植物体を用いた。乾燥ストレスは、寒天培地から植物体を引き抜き濾紙の上で風乾させた(相対湿度50%)。塩ストレス、ABA処理、コントロールとしての水処理は、それぞれ250mM N aCl溶液、100μM ABA溶液、蒸留水を入れたシャーレに根だけが浸かるように引き抜いた植物体をシャーレの中に置きシャーレにフタをして室温にて一定時間放置した。低温ストレス及び高温ストレスは寒天プレートごとそれぞれ4℃、40℃の恒温培養器に一定時間放置した。

[0080]

上記の環境ストレス処理を行った植物体を液化窒素中で破砕し、全RNAを抽出(Nagy F, Kay SA and Chua N-H (1988) Analysis of gene expression in trans genic plants. <u>In</u> Gelvin and Schilperoort, eds, Plant Molecular Biology Manual, B4. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, pp 1-29)し、1%のア

ガロースゲルをもちいて1レーン当たり $20\mu g$ ずつ電気泳動した。電気泳動後のゲルからRNAをナイロンメンブレンに転写し、32PでラベルしたcDNAプローブをもちいてノーザンハイブリダイゼーションをおこなった(Sambrook J, Fritsch EF and Maniatis T (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd ed, Cold Spring Harbor, NY.)。

[0081]

その結果、AtNCED3 遺伝子は乾燥、高塩濃度、および低温条件で発現が強く誘導されることが判明した。高温条件では誘導は見られなかった。また、ABA処理または水処理では、AtNCED3遺伝子の発現誘導は検出されなかった(図12)。

[0082]

[実施例12] バクテリアで発現させた AtNCED 蛋白質の酵素特性 AtNCED3遺伝子から予想されるアミノ酸配列は、ネオザンチン開裂酵素をコードするカウピーの CPRD65 遺伝子のものと高いホモロジーを有している(図9)。AtNCED3 遺伝子がネオザンチン開裂酵素をコードしているかを調べるため、大

腸菌で発現させた組換え AtNCED3 蛋白質の生化学的な特性を解析した。

[0083]

プライマー(5'-ATTGAATTCATGGCTTCTTTCACGGCAACGGC-3'/配列番号:31、および5'-GTTTTCCCAGTCACGAC-3'/配列番号:32)を用いて、クローニングしたAtNCED3 cDNA を鋳型にAtNCED3蛋白質をコードするDNAをPCRで増幅した。得られたPCR断片をpBluescript II SK+ (Stratagene)のEcoRVサイトにクローニングした。PCRによるDNA塩基配列に変異が導入されていないかを決定した。変異の認められないDNA断片を、グルタチオン S-トランスフェラーゼ(GST)遺伝子を含む pGEX4T-1 (Amersham Pharmacia biotech)のEcoRIサイトにフレームが合うようにクローニングし、キメラプラスミド pGST-AtNCED3 を構築した。大腸菌JM109株を pGST-AtNCED3 または pGEX4T-1 で形質転換し、L培地中で37℃で培養した。のD600 が約0.5になったところで isopropylβ-D-thiogalactopyranoside(IPTG)を加え、17℃で12時間培養を続けた。大腸菌を回収し、洗浄後、抽出バッファー [10 mM Tris-HC1 (pH8.0),5 mM MgCl2,5% glycerol,0.1 mM phenylme thylsulfonyl fluoride (PMSF),および 0.1 mM dithiothreitol (DTT)]に懸濁

した。融合蛋白質の精製およびトロンビンによる切断は、glutathione-Sepharos e 4B [the GST gene fusion system (Amersham Pharmacia Biotech)]を用いてその説明書に従って行った。蛋白質の濃度は protein assay kit (Bio-Rad, CA, USA) を用いて決定した。

[0084]

その結果、GST-AtNCED3蛋白質とシス-ネオザンチンを含む反応液中に、予想される C25産物とザントキシンが検出されたことから、AtNCED3蛋白質はネオザンチン開裂活性を有することが確認された。同様の実験により、AtNCED1およびAtNCED5にもネオザンチン開裂活性が検出された。

[0085]

[実施例13] トランスジェニック体の作製

供試体としてシロイヌナズナ(Arabidopsis thaliana (L.) Heynh. ecotype C olumbia)をもちいた。培養土を入れた直径9cmのプラスティック製ポットに野生型シロイヌナズナを播種し、22 $^{\circ}$ 、16時間日長の条件下で6週間栽培したのち形質転換に用いた。

[0086]

カナマイシン耐性マーカーとカリフラワーモザイクウィルスの35SプロモーターをもつpBE2113ベクター(Mitsuhara, I. et al. Plant Cell Physiol. 37:49-59 (1996))からGUSレポーター遺伝子を無くしたベクター(pBE2113NOT)を作製し、シロイヌナズナから単離したAtNCED3のcDNAをそのBamHIサイトに正方向(センス方向)または逆方向(アンチセンス方向)につないだ。得られたベクターを三者混合法により土壌細菌(Agrobacterium tumefaciens strain GV3101 (pMP90))に導入した。目的の遺伝子を導入した土壌細菌をカナマイシン(Km)耐性により選択し、減圧浸潤法(Bechtold, N. et al. C. R. Acad. Sci. Paris, Life Sci. 316, 1194-1199 (1993))をもちいて野生型シロイヌナズナに感染させた。感染後の植物体から乾燥種子を採取し、カナマイシンを添加した寒天プレートに播種して栽培し形質転換第1世代個体(T1)を選抜した。形質転換体第1世代から得られた形質転換体第2世代(T2)の種子をカナマイシン添加プレートに播種し、カナマイシン耐性を示すものから第3世代(T3)の種子を採取した。さらに

、第3世代種子を同様にカナマイシン添加プレートに播種し、すべての種子が薬剤耐性を示すものをT3ホモのラインとして以後の実験にもちいた。最終的にAtNC ED3遺伝子のセンス、アンチセンス形質転換体を2系統ずつ単離した。

[0087]

[実施例14] 乾燥耐性の評価結果

得られた形質転換植物の種子を、栄養塩類を含む寒天プレート (Valvekens, D. et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85, 5536-5540 (1988)) に播種し上記の栽培条件下で2週間栽培して下記の実験に供した。

上記植物体を土(バーミキュウライト:パーライト=1:1)を入れた直径9cmのプラスティック製ポットに4個体ずつ移植し、22℃、16時間日長の条件下で栽培した。播種3週間後(移植の2週間後)に植物体の入ったポットを水やりを止めることによって無潅水状態にし、自然に植物体に乾燥ストレスを与えた。無潅水処理開始14日後、17日後に写真撮影した。無潅水処理開始後14日にはAtNCED 3遺伝子をアンチセンス方向に導入した植物体は枯れた(図13)。これに対し、センス方向に導入した形質転換植物体では、萎れはほとんど見られなかった。無潅水処理開始17日後には野性株も枯れたが、センス方向に導入した形質転換植物体は乾燥に対する有意な耐性を示した(図14)。

[0088]

【発明の効果】

本発明により、ストレス耐性が上昇または低下した植物を作出することが可能となった。ストレス耐性が上昇した植物は、これまで生育が不可能であった厳しい環境の土地でも生育することができる。また、ストレス耐性が低下した植物は、雑草などに応用することができる。本発明の方法を農作物に適用すれば栽培面積の拡大と収量の増大が期待できる。

[0089]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> RIKEN

<120> Transgenic plants introduced with neoxanthin cleavege enzyme genes

<130> R3-102

<140>

<141>

<160> 32

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 1752

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)..(1752)

<400> 1

atg gtt tct ctt aca atg ccg atg agt ggt ggt att aaa aca tgg 48
Met Val Ser Leu Leu Thr Met Pro Met Ser Gly Gly Ile Lys Thr Trp

1 5 10 15

cct caa gcc caa att gat ttg ggt ttt agg ccc att aaa aga caa ccg 96 Pro Gln Ala Gln Ile Asp Leu Gly Phe Arg Pro Ile Lys Arg Gln Pro

0	$^{\sim}$
٠,	r
7.	٠,

25

30

aa	lg g	tt	att	aa	a tg	c ac	ggt	g ca	gat	c ga	c gt	a ac	g ga	a tt	a ac	c a	aa 144
Ly	s Va	t 1	Ιlε	Ly	s Cy	s Th	ır Va	1 G1:	n Il	e As	p Va	1 Th	r Gl	u Le	u Th	ır L	ys
			35	j				4	0				4	5			
aa	a cg	c c	caa	tt	a tt	t ac	a cc	c aga	a ac	ac	c gc	t ac	t cc	у сс	g ca	g c	at 192
Ly	s Ar	g (Gln	Lei	u Ph	e Th	r Pro	o Arg	g Thi	r Thi	r Al:	a Thi	r Pro	Pr	o Gl	n H	is
	5	0					55	5				60)				
								•									•
aa	t cc	t c	tc	Cgg	ct	a aa	cato	ttc	cag	aaa	ı gcg	g gcg	g gCg	at	t gcį	g at	tc 240
Ası	n Pr	o L	eu	Arg	Le	ı Ası	n Ile	Phe	Gln	Lys	Ala	a Ala	Ala	Ile	e Ala	a []	l e
65	5					70)				7 5	5				8	30
gao	gcg	g	ct	gag	cgt	gca	tta	atc	tca	cac	gag	caa	gat	tct	cca	ct	t 288
Asp	Ala	ı A	la	Glu	Arg	Ala	Leu	Ile	Ser	His	Glu	Gln	Asp	Ser	Pro	Le	u
					85					90					95	,	
ссс	aaa	ac	cc	gct	gat	cca	cgt	gtt	cag	att	gcc	ggg	aat	tat	tcc	cc	g 336
Pro	Lys	Tł	ır	Ala	Asp	Pro	Arg	Val	Gln	Ile	Ala	Gly	Asn	Tyr	Ser	Pr	0
				100					105					110			·
gta	ccg	ga	a	tct	tcc	gtc	cgg	cga	aac	ctc	acc	gtc	gaa	gga	aca	ato	384
Val	Pro	G1	u S	Ser	Ser	Val	Arg	Arg	Asn	Leu	Thr	Val	Glu	Gly	Thr	Ιlε	9
		11	5					120					125				
cct	gac	tg	c a	ıtt	gac	ggt	gtt	tat	atc	cgt	aac	ggc	gcg	aat	ccg	atg	432

140

Pro Asp Cys Ile Asp Gly Val Tyr Ile Arg Asn Gly Ala Asn Pro Met

135

130

ttt	gag	cca	aca	gct	ggg	cac	cat	tta	ttc	gac	gga	gac	gga	atg	gtt	480
Phe	Glu	Pro	Thr	Ala	Gly	His	His	Leu	Phe	Asp	Gly	Asp	Gly	Met	Val	
145					150					155					160	
cac	gca	gtt	aaa	ata	acc	aac	ggt	tca	gct	agc	tac	gca	tgc	cgg	ttt	528
His	Ala	Val	Lys	Ile	Thr	Asn	Gly	Ser	Ala	Ser	Tyr	Ala	Cys	Arg	Phe	
				165					170					175		
aca	aaa	acc	gag	aga	ttg	gtt	cag	gaa	aaa	cga	ttg	ggt	cga	cca	gtt	576
Thr	Lys	Thr	Glu	Arg	Leu	Val	Gln	Glu	Lys	Arg	Leu	Gly	Arg	Pro	Val	
			180					185					190			
									•							
ttc	ccg	aaa	gca	atc	ggc	gag	ctt	cac	ggt	cac	tcg	gga	atc	gca	cgt	624
Phe	Pro	Lys	Ala	Ile	Gly	Glu	Leu	His	Gly	His	Ser	_	He	Ala	Arg	
		195					200					205				
					gca											672
Leu		Leu	Phe	Tyr	Ala		Gly	Leu	Cys	Gly		He	Asn	Asn	GIn	
	210					215					220					
		·		_4.				4	44_	_4.4	4		4			700
					gca		_		_							720
	GIY	vai	GIY	vai	Ala	ASI	Ala	GIY	Leu		lyr	Рпе	ASII	ASII		
225					230					235					240	
ctt	tta	act	ata	tca	gaa	asc.	ga t	t t a	cca	tac	caa	tta	222	211	act	768
					Glu											100
Lou	Lou	лια	ne t	245	uru	лэр	лэр	Leu	250	1 91	UIII	பட்	حاور بد	255	THE	

caa	acc	ggc	gat	ctc	caa	acc	gtt	gga	cgt	tac	gat	ttc	gac	ggt	cag	816
Gln	Thr	Gly	Asp	Leu	Gln	Thr	Val	Gly	Arg	Tyr	Asp	Phe	Asp	Gly	Gln	
			260					265				٠	270			
tta	aaa	tcc	gca	atg	ata	gct	cac	ccg	aaa	ctg	gac	ccg	gtt	acg	aag	864
Leu	Lys	Ser	Ala	Met	Ile	Ala	His	Pro	Lys	Leu	Asp	Pro	Val	Thr	Lys	
		275					280					285				
gag	ctt	cac	gcg	tta	agc	tac	gac	gtc	gtt	aag	aaa	cct	tac	ctg	aaa	912
Glu	Leu	His	Ala	Leu	Ser	Tyr	Asp	Val	Val	Lys	Lys	Pro	Tyr	Leu	Lys	
	290					295					300					
tac	ttc	aga	ttc	tcg	cca	gac	ggc	gtt	aaa	tcg	ccg	gaa	ttg	gag	atc	960
Tyr	Phe	Arg	Phe	Ser	Pro	Asp	Gly	Val	Lys	Ser	Pro	Glu	Leu	Glu	Ile	
305					310					315					320	
305					310					315					320	
	ctc	gaa	act	ccg	310 acg	atg	att	cac	gat		gct	ata	acg	gag		1008
ccg		_								ttc					aat	1008
ccg		_			acg					ttc					aat	1008
ccg		_		Pro	acg				Asp	ttc				Glu	aat	1008
ccg Pro	Leu	Glu	Thr	Pro 325	acg	Met	Ile	His	Asp 330	ttc Phe	Ala	Ile	Thr	Glu 335	aat Asn	1008
ccg Pro	Leu	Glu	Thr	Pro 325	acg Thr	Met	I le	His	Asp 330 gtg	ttc Phe ttc	Ala	Ile ctc	Thr	Glu 335 gag	aat Asn atg	
ccg Pro	Leu	Glu	Thr	Pro 325	acg Thr	Met	I le	His	Asp 330 gtg	ttc Phe ttc	Ala	Ile ctc	Thr	Glu 335 gag	aat Asn atg	
ccg Pro	Leu	Glu	Thr att Ile	Pro 325	acg Thr	Met	I le	His gtc Val	Asp 330 gtg	ttc Phe ttc	Ala	Ile ctc	Thr ggc Gly	Glu 335 gag	aat Asn atg	
ccg Pro ttt Phe	Leu gtg Val	Glu gtg Val	Thr att Ile 340	Pro 325 cct Pro	acg Thr gat Asp	Met caa Gln	Ile caa Gln	gtc Val 345	Asp 330 gtg Val	ttc Phe ttc Phe	Ala aag Lys	Ile ctc Leu	ggc Gly 350	Glu 335 gag Glu	aat Asn atg	
ccg Pro ttt Phe	Leu gtg Val	Glu gtg Val	Thr att Ile 340	Pro 325 cct Pro	acg Thr gat Asp	Met caa Gln	Ile caa Gln	gtc Val 345	Asp 330 gtg Val	ttc Phe ttc Phe	Ala aag Lys	Ile ctc Leu	ggc Gly 350	Glu 335 gag Glu	aat Asn atg Met	1056
ccg Pro ttt Phe	Leu gtg Val	Glu gtg Val	Thr att Ile 340	Pro 325 cct Pro	acg Thr gat Asp	Met caa Gln	Ile caa Gln	gtc Val 345	Asp 330 gtg Val	ttc Phe ttc Phe	Ala aag Lys	Ile ctc Leu	ggc Gly 350	Glu 335 gag Glu	aat Asn atg Met	1056

ttg ggg ata atg ccc aag gac gcg aca gaa gct tct cag ata atc tgg 1152

Leu	Gly	Ile	Met	Pro	Lys	Asp	Ala	Thr	Glu	Ala	Ser	Gln	Ile	Ile	Trp	
	370					375					380					
gtg	aac	tct	ccg	gag	acg	ttc	tgt	ttt	cat	ctc	tgg	aat	gca	tgg	gaa	1200
Val	Asn	Ser	Pro	Glu	Thr	Phe	Cys	Phe	His	Leu	Trp	Asn	Ala	Trp	Glu	
385					390					395					400	
tcg	ccg	gag	acg	gag	gag	att	gtg	gtg	atc	gga	tcg	tgt	atg	tcg	ccg	1248
Ser	Pro	Glu	Thr	Glu	Glu	Ιle	Val	Val	Ile	Gly	Ser	Cys	Met	Ser	Pro	
				405					410					415		
gcg	gat	tca	atc	ttc	aac	gag	aga	gac	gag	agc	ttg	aga	agc	gtt	ttg	1296
Ala	Asp	Ser	Ile	Phe	Asn	Glu	Arg	Asp	Glu	Ser	Leu	Arg	Ser	Val	Leu	-
			420					425					430			
					•											
tcg	gag	atc	agg	ata	aac	ctc	aga	aca	cgt	aaa	acc	acg	cgt	cgt	tcg	1344
Ser	Glu	Ile	Arg	Ile	Asn	Leu	Arg	Thr	Arg	Lys	Thr	Thr	Arg	Arg	Ser	
		435					440					445				
ttg	ttg	gtt	aac	gag	gat	gta	aat	t ta	gag	att	ggt	atg	gtt	aac	cgg	1392
Leu	Leu	Val	Asn	Glu	Asp	Val	Asn	Leu	Glu	Ile	Gly	Met	Va l	Asn	Arg	
	450					455					460					
aac	cgg	tta	gga	aga	aaa	acc	cgg	ttc	gcg	ttt	ttg	gct	att	gct	tat	1440
Asn	Arg	Leu	Gly	Arg	Lys	Thr	Arg	Phe	Ala	Phe	Leu	Ala	Ile	Ala	Tyr	
465					470					475					480	
cct	tgg	cca	aaa	gtt	tcc	ggt	ttc	gct	aag	gtc	gat	ctt	tgc	acc	ggt	1488
Pro	Trp	Pro	Ive	Val	Ser	Glv	Phe	Δla	Ivs	Val	Asn	Len	Cvs	Thr	Glv	

485 490 495

gag atg aaa aaa tat att tac ggc ggt gag aaa tat ggc ggc gaa ccg 1536 Glu Met Lys Lys Tyr Ile Tyr Gly Gly Glu Lys Tyr Gly Gly Glu Pro 500 505 510

ttt ttc ttg ccc ggc aac tcc ggt aac ggc gaa gaa aat gaa gat gac 1584

Phe Phe Leu Pro Gly Asn Ser Gly Asn Gly Glu Glu Asn Glu Asp Asp
515 520 525

ggt tat ata ttt tgt cac gtt cat gac gaa gaa aca aag aca tca gag 1632 Gly Tyr Ile Phe Cys His Val His Asp Glu Glu Thr Lys Thr Ser Glu 530 535 540

ctt cag att att aac gct gtt aat tta aag ctt gaa gct acg att aaa 1680 Leu Gln Ile Ile Asn Ala Val Asn Leu Lys Leu Glu Ala Thr Ile Lys 545 550 555 560

cta ccg tct aga gta ccg tat ggg ttt cat ggc aca ttt gtg gat tcg 1728

Leu Pro Ser Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Thr Phe Val Asp Ser

565 570 575

aat gaa ctc gtt gat caa tta taa 1752 Asn Glu Leu Val Asp Gln Leu 580

<210> 2 <211> 583 <212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 2

Met Val Ser Leu Leu Thr Met Pro Met Ser Gly Gly Ile Lys Thr Trp

1 5 10 15

Pro Gln Ala Gln Ile Asp Leu Gly Phe Arg Pro Ile Lys Arg Gln Pro
20 25 30

Lys Val Ile Lys Cys Thr Val Gln Ile Asp Val Thr Glu Leu Thr Lys

35
40
45

Lys Arg Gln Leu Phe Thr Pro Arg Thr Thr Ala Thr Pro Pro Gln His
50 55 60

Asn Pro Leu Arg Leu Asn Ile Phe Gln Lys Ala Ala Ile Ala Ile
65 70 75 80

Asp Ala Ala Glu Arg Ala Leu Ile Ser His Glu Gln Asp Ser Pro Leu

85 90 95

Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val Gln Ile Ala Gly Asn Tyr Ser Pro

100 105 110

Val Pro Glu Ser Ser Val Arg Arg Asn Leu Thr Val Glu Gly Thr Ile
115 120 125

Pro Asp Cys Ile Asp Gly Val Tyr Ile Arg Asn Gly Ala Asn Pro Met

130

135

140

Phe Glu Pro Thr Ala Gly His His Leu Phe Asp Gly Asp Gly Met Val
145 150 155 160

His Ala Val Lys Ile Thr Asn Gly Ser Ala Ser Tyr Ala Cys Arg Phe 165 170 175

Thr Lys Thr Glu Arg Leu Val Gln Glu Lys Arg Leu Gly Arg Pro Val

Phe Pro Lys Ala Ile Gly Glu Leu His Gly His Ser Gly Ile Ala Arg 195 200 205

Leu Met Leu Phe Tyr Ala Arg Gly Leu Cys Gly Leu Ile Asn Asn Gln 210 215 220

Asn Gly Val Gly Val Ala Asn Ala Gly Leu Val Tyr Phe Asn Asn Arg
225 230 235 240

Leu Leu Ala Met Ser Glu Asp Asp Leu Pro Tyr Gln Leu Lys Ile Thr
245 250 255

Gln Thr Gly Asp Leu Gln Thr Val Gly Arg Tyr Asp Phe Asp Gly Gln
260 265 270

Leu Lys Ser Ala Met Ile Ala His Pro Lys Leu Asp Pro Val Thr Lys
275
280
285

Glu Leu His Ala Leu Ser Tyr Asp Val Val Lys Lys Pro Tyr Leu Lys 290 295 300

Tyr Phe Arg Phe Ser Pro Asp Gly Val Lys Ser Pro Glu Leu Glu Ile 305 310 315 320

Pro Leu Glu Thr Pro Thr Met Ile His Asp Phe Ala Ile Thr Glu Asn
325
330
335

Phe Val Val IIe Pro Asp Gln Gln Val Val Phe Lys Leu Gly Glu Met 340 345 350

Ile Ser Gly Lys Ser Pro Val Val Phe Asp Gly Glu Lys Val Ser Arg
355 360 365

Leu Gly Ile Met Pro Lys Asp Ala Thr Glu Ala Ser Gln Ile Ile Trp 370 375 380

Val Asn Ser Pro Glu Thr Phe Cys Phe His Leu Trp Asn Ala Trp Glu 385 390 395 400

Ser Pro Glu Thr Glu Glu Ile Val Val Ile Gly Ser Cys Met Ser Pro
405 410 415

Ala Asp Ser Ile Phe Asn Glu Arg Asp Glu Ser Leu Arg Ser Val Leu
420 425 430

Ser Glu Ile Arg Ile Asn Leu Arg Thr Arg Lys Thr Thr Arg Arg Ser
435
440
445

Leu Leu Val Asn Glu Asp Val Asn Leu Glu Ile Gly Met Val Asn Arg
450 455 460

Asn Arg Leu Gly Arg Lys Thr Arg Phe Ala Phe Leu Ala Ile Ala Tyr 465 470 475 480

Pro Trp Pro Lys Val Ser Gly Phe Ala Lys Val Asp Leu Cys Thr Gly
485 490 495

Glu Met Lys Lys Tyr Ile Tyr Gly Gly Glu Lys Tyr Gly Gly Glu Pro
500 505 510

Phe Phe Leu Pro Gly Asn Ser Gly Asn Gly Glu Glu Asn Glu Asp Asp 515 520 525

Gly Tyr Ile Phe Cys His Val His Asp Glu Glu Thr Lys Thr Ser Glu
530 535 540

Leu Gln Ile Ile Asn Ala Val Asn Leu Lys Leu Glu Ala Thr Ile Lys 545 550 555 560

Leu Pro Ser Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Thr Phe Val Asp Ser 565 570 575

Asn Glu Leu Val Asp Gln Leu 580

<210> 3 <211> 1788 <212> DNA <213> Arabidopsis thaliana <220> <221> CDS <222> (1)..(1788) <400> 3 atg gac tot gtt tot tot tot toc ttc ctc tcc aca ttc tct ett 48 Met Asp Ser Val Ser Ser Ser Phe Leu Ser Ser Thr Phe Ser Leu 5 15 1 10 cat cac tot ott ctt cgc cgc cga tot toe tot cot act otc ctc cgt 96 His His Ser Leu Leu Arg Arg Ser Ser Ser Pro Thr Leu Leu Arg 20 25 30 atc aac tcc gcc gtc gtc gaa gaa cgt tct cca atc aca aac cca agc 144 Ile Asn Ser Ala Val Val Glu Glu Arg Ser Pro Ile Thr Asn Pro Ser 45 35 40 gac aac aat gat cgt cgt aac aaa ccc aaa aca ctc cac aac cga acc 192 Asp Asn Asn Asp Arg Arg Asn Lys Pro Lys Thr Leu His Asn Arg Thr 50 55 60

aat cac acc tta gtc tca tca cca ccg aaa ctc cga cca gaa atg act 240
Asn His Thr Leu Val Ser Ser Pro Pro Lys Leu Arg Pro Glu Met Thr
65 70 75 80

ct	c ~c															
						c acc										
<u>L</u> e	u Al	a Th	r Ala	a Le	u Pho	e Thr	Thi	· Val	l G1	u As	p Va	1 11	e As	n Th	ır P	he
				8	5				90	0				9	95	
at	c ga	t cc	a cct	t tca	a cgt	cct	tcc	gtt	gat	t cca	a aaa	a cai	t øti	c ct	c t	ct 336
						, Pro										
,			100		6		501			, 110	Lys) H12			u S	er
			100	,				105					110)		
_																
						ctc										-
Asp	Asn	Phe	Ala	Pro	Val	Leu	Asp	Glu	Leu	Pro	Pro	Thr	Asp	Cy:	s G	lu
		115	j				120				,	125				
		*														
ato	atc	cac	ggc	act	ctt	cca	ctg	tca	ctt	aac	ggc	gct	tac	ato	C Cg	t 432
						Pro										
	130		Ť			135		D • 1	Дош	11011		niu	1 91	110	- HI	g
						100					140					
	+		4													
						ttt										
Asn	Gly	Pro	Asn	Pro	Gln	Phe	Leu	Pro	Arg	Gly	Pro	Tyr	His	Leu	Ph	е
145					150					155					16	0
gac	ggc	gac	ggt	atg	ctt	cac	gcc	ata	aaa	atc	cac	aac	ggt	aaa	gC	c 528
						His										
				165					170				u - y		41 - 1	•
									110					175		
20+	cto	t ~ t	0.55	0	4											
						gtc										
Ihr	Leu	Cys	Ser	Arg	Tyr	Val 1	_ys [[hr]	Гуr	Lys	Tyr	Asn	Val	Glu	Lys	3
			180				-	185					190			

ca	aa	acc	gg	a g	ct c	cg	gtt	ate	cc,	t aa	ıc g	tg t	tt	tco	gg	a ti	tc :	aac	ggt	624
G I	l n	Thr	G1	у А	la P	ro '	Val	Met	Pr	o As	n Va	al P	he	Ser	G1;	y Ph	ne ,	Asn	Gly	
			19	5			•		20	0					20	5				
gt	a	acg	gc	g to	a g	ta g	gc t	cgt	gg	a gc	t tt	a a	cg	gca	gct	t ag	gg	tt	t ta	672
۷a	1 7	Thr	Al	a Se	r V	al A	la	Arg	Gl	y Al	a Le	u T	hr	Ála	Ala	a Ar	g V	al	Leu	
	2	210						215						220						
ac	C g	gga	cag	g ta	t aa	at c	cg	gtt	aac	gge	at	t gg	gt	tta	gct	aa	t a	ca	agt	720
Th	r (Зlу	Glr	ту	r As	sn P	ro	Val	Asn	GI	y [1	e Gl	y j	Leu	Ala	Ası	n T	hr	Ser	
225	5					2	30					23	35						240	
•																				
cta	ıg	ct	ttc	tte	c ag	t a	ac	cgt	ctc	ttt	gc	t tt	a g	ggt	gaa	tct	g	at	tta	768
Let	ı A	la	Phe	Phe	e Se	r As	sn .	Arg	Leu	Phe	Ala	ı Le	u (Gly	Glu	Ser	· As	sp	Leu	
					24	5					250)					25	55		
ccc	t	ac ;	gcc	gto	cg	a ti	ta a	acc	gaa	tca	gga	ga	t a	tt	gaa	acg	at	c.	gga	816
Pro	T	yr ,	Ala	Val	Ar	g Le	u]	Γhr	Glu	Ser	Gly	As	p I	le	Glu	Thr	I 1	е	Gly	
				260						265						270				
cgg	ta	ac g	gat	ttc	gao	gg	ga	ıaa	tta	gcg	atg	agt	t a	tg :	aca	gct	ca	t	cct	864
Arg	Ту	r A	İsp	Phe	Asp	G1	y L	.ys]	Leu	Ala	Met	Ser	M	et :	Thr	Ala	Ηi	s I	Pro	
		2	275	,				2	280					2	285					
aaa	ac	C g	at	cca	ata	ac	c g	ga g	aa	act	ttc	gct	t 1	tc c	egg	tac	gg	t c	ccg	912
_ys	Th	r A	sp	Pro	Ile	Th	r G	ly (lu	Thr	Phe	Ala	Pł	ne A	rg '	Tyr	G1	y P	ro	
	29	0					2	95					30	00						

gtt cca ccg ttt tta aca tat ttc cgg ttt gat tcc gcc ggg aaa aaa

960

Val	Pro	Pro	Phe	Leu	Thr	Tyr	Phe	Arg	Phe	Asp	Ser	Ala	Gly	Lys	Lys	
305				•	310					315					320	
caa	aga	gac	gtt	ccg	ata	ttc	tcg	atg	acg	tct	ccg	tcg	ttt	ctc	cat	1008
Gln	Arg	Asp	Val	Pro	Ile	Phe	Ser	Met	Thr	Ser	Pro	Ser	Phe	Leu	His	
				325					330					335		
gac	ttc	gcg	atc	acg	aaa	cgt	cac	gcg	att	ttc	gca	gag	att	cag	ctt	1056
Asp	Phe	Ala	Ile	Thr	Lys	Arg	His	Ala	Ile	Phe	Ala	Glu	Ile	Gln	Leu	
			340					345					350			
												-				
ggc	atg	agg	atg	aac	atg	ttg	gat	ttg	gtt	ctc	gaa	ggt	ggt	tct	ccg	1104
Gly	Met	Arg	Met	Asn	Met	Leu	Asp	Leu	Val	Leu	Glu	Gly	Gly	Ser	Pro	
		355					360					365				
gtt	ggt	act	gat	aac	gga	aaa	act	cca	agg	ctt	gga	gtg	att	cct	aag	1152
Val	Gly	Thr	Asp	Asn	Gly	Lys	Thr	Pro	Arg	Leu	Gly	Val	Ile	Pro	Lys	
	370					375					380					
tac	gcc	gga	gat	gag	tcg	gag	atg	aaa	tgg	ttc	gaa	gtt	cct	gga	ttc	1200
Tyr	Ala	Gly	Asp	Glu	Ser	Glu	Met	Lys	Trp	Phe	Glu	Val	Pro	Gly	Phe	
385					390					395					400	
aat	atc	att	cac	gct	att	aat	gct	tgg	gat	gaa	gat	gat	gga	aac	agc	1248
Asn	Ile	Ile	His	Ala	Ile	Asn	Ala	Trp	Asp	Glu	Asp	Asp	Gly	Asn	Ser	
				405					410					415		
gtc	gtt	ttg	att	gca	ccg	aat	att	atg	tcg	att	gaa	cat	act	tta	gag	1296
Val	Val	I 01*	Tie	412	Dro	Acr	Tle	Mat	Car	Ila	Clin	Uic	Thr	I 011	Clu	

			420					425					430			
0.00	2 + ~	an t	cta	att	cat	act	tta	ata.	aaa	220	ata	ลลฮ	atc	gat	ctc	1344
																1011
Arg	Met		Leu	vai	HIS	Ala		vaı	GIU	Lys	yaı		116	Asp	Leu	•
		435					440					445				
gtc	acc	ggg	att	gtg	aga	cgt	cat	ccg	atc	tca	gcg	agg	aat	ctc	gat	1392
Val	Thr	Gly	Ile	Val	Arg	Arg	His	Pro	Ile	Ser	Ala	Arg	Asn	Leu	Asp	
	450					455					460					
ttc	gct	gtg	att	aat	ccg	gcg	ttt	ctc	ggg	aga	tgt	agc	agg	tac	gtt	1440
Phe	Ala	Val	Ile	Asn	Pro	Ala	Phe	Leu	Gly	Arg	Cys	Ser	Arg	Tyr	Val	
465					470					475					480	
tac	ara	σrσ	att	σσa	σat	ccø	atø	CCg	ลลฐ	atc	tcc	gg t	gtg	gtg	aag	1488
														Val		
1 91	Ala	на	116		изh	110	net	110		110	SCI	ury	,	495	LyS	
				485					490					490		
																. =
														cgt		1536
Leu	Asp	Val	Ser	Lys	Gly	Asp	Arg	Asp	Asp	Cys	Thr	Val	Ala	Arg	Arg	
			500					505					510			
atg	tac	ggt	tca	ggt	tgt	tac	ggc	gga	gaa	ccg	ttt	ttc	gta	gct	agg	1584
Met	Tyr	Gly	Ser	Gly	Cys	Tyr	Gly	Gly	Glu	Pro	Phe	Phe	Val	Ala	Arg	
		515					520					525		•		
gat	cct	ggt	aat	ccg	gag	gcg	gag	gag	gat	gat	ggt	tat	gtg	gtg	acg	1632

540

Asp Pro Gly Asn Pro Glu Ala Glu Glu Asp Asp Gly Tyr Val Val Thr

535

530

tat gtt cac gat gaa gtg act gga gaa tcg aag ttt ctg gtg atg gac 1680

Tyr Val His Asp Glu Val Thr Gly Glu Ser Lys Phe Leu Val Met Asp

545 550 550 560

gct aaa tcg ccg gag ctt gaa atc gtc gcc gcc gtg agg ttg ccg cga 1728 Ala Lys Ser Pro Glu Leu Glu Ile Val Ala Ala Val Arg Leu Pro Arg 565 570 575

agg gtt ccg tac gga ttc cat ggg tta ttt gtc aag gaa agt gac ctt 1776 Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Leu Phe Val Lys Glu Ser Asp Leu 580 585 590

aat aag ctt taa

Asn Lys Leu

595

<210> 4

<211> 595

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 4

Met Asp Ser Val Ser Ser Ser Ser Phe Leu Ser Ser Thr Phe Ser Leu

1 5 10 15

His His Ser Leu Leu Arg Arg Ser Ser Ser Pro Thr Leu Leu Arg
20 25 30

Ile Asn Ser Ala Val Val Glu Glu Arg Ser Pro Ile Thr Asn Pro Ser

35 40 45

Asp Asn Asp Arg Arg Asn Lys Pro Lys Thr Leu His Asn Arg Thr
50 55 60

Asn His Thr Leu Val Ser Ser Pro Pro Lys Leu Arg Pro Glu Met Thr
65 70 75 80

Leu Ala Thr Ala Leu Phe Thr Thr Val Glu Asp Val Ile Asn Thr Phe

85 90 95

Ile Asp Pro Pro Ser Arg Pro Ser Val Asp Pro Lys His Val Leu Ser

100 105 110

Asp Asn Phe Ala Pro Val Leu Asp Glu Leu Pro Pro Thr Asp Cys Glu
115 120 125

Ile Ile His Gly Thr Leu Pro Leu Ser Leu Asn Gly Ala Tyr Ile. Arg
130 135 140

Asn Gly Pro Asn Pro Gln Phe Leu Pro Arg Gly Pro Tyr His Leu Phe
145 150 155 160

Asp Gly Asp Gly Met Leu His Ala Ile Lys Ile His Asn Gly Lys Ala 165 170 175

Thr Leu Cys Ser Arg Tyr Val Lys Thr Tyr Lys Tyr Asn Val Glu Lys

Gln Thr Gly Ala Pro Val Met Pro Asn Val Phe Ser Gly Phe Asn Gly Val Thr Ala Ser Val Ala Arg Gly Ala Leu Thr Ala Ala Arg Val Leu Thr Gly Gln Tyr Asn Pro Val Asn Gly Ile Gly Leu Ala Asn Thr Ser Leu Ala Phe Phe Ser Asn Arg Leu Phe Ala Leu Gly Glu Ser Asp Leu Pro Tyr Ala Val Arg Leu Thr Glu Ser Gly Asp Ile Glu Thr Ile Gly Arg Tyr Asp Phe Asp Gly Lys Leu Ala Met Ser Met Thr Ala His Pro Lys Thr Asp Pro Ile Thr Gly Glu Thr Phe Ala Phe Arg Tyr Gly Pro Val Pro Pro Phe Leu Thr Tyr Phe Arg Phe Asp Ser Ala Gly Lys Lys

Gln Arg Asp Val Pro Ile Phe Ser Met Thr Ser Pro Ser Phe Leu His

Asp Phe Ala Ile Thr Lys Arg His Ala Ile Phe Ala Glu Ile Gln Leu 340 345 350

Gly Met Arg Met Asn Met Leu Asp Leu Val Leu Glu Gly Gly Ser Pro 355 360 365

Val Gly Thr Asp Asn Gly Lys Thr Pro Arg Leu Gly Val Ile Pro Lys 370 375 380

Tyr Ala Gly Asp Glu Ser Glu Met Lys Trp Phe Glu Val Pro Gly Phe 385 390 395 400

Asn Ile Ile His Ala Ile Asn Ala Trp Asp Glu Asp Asp Gly Asn Ser
405 410 415

Val Val Leu Ile Ala Pro Asn Ile Met Ser Ile Glu His Thr Leu Glu
420 425 430

Arg Met Asp Leu Val His Ala Leu Val Glu Lys Val Lys Ile Asp Leu
435 440 445

Val Thr Gly Ile Val Arg Arg His Pro Ile Ser Ala Arg Asn Leu Asp
450
460

Phe Ala Val Ile Asn Pro Ala Phe Leu Gly Arg Cys Ser Arg Tyr Val
465 470 475 480

Tyr Ala Ala Ile Gly Asp Pro Met Pro Lys Ile Ser Gly Val Val Lys
485 490 495

Leu Asp Val Ser Lys Gly Asp Arg Asp Cys Thr Val Ala Arg Arg
500 505 510

Met Tyr Gly Ser Gly Cys Tyr Gly Gly Glu Pro Phe Phe Val Ala Arg
515 520 525

Asp Pro Gly Asn Pro Glu Ala Glu Glu Asp Asp Gly Tyr Val Val Thr
530 535 540

Tyr Val His Asp Glu Val Thr Gly Glu Ser Lys Phe Leu Val Met Asp
545 550 555 560

Ala Lys Ser Pro Glu Leu Glu Ile Val Ala Ala Val Arg Leu Pro Arg

565 570 575

Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Leu Phe Val Lys Glu Ser Asp Leu
580 585 590

Asn Lys Leu

595

<210> 5

<211> 1800

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221>	CDS	

<222> (1)..(1800)

1	1	Λ	Λ	>	5
`	4	v	v	/	U

atg gct tct ttc acg gca acg gct gcg gtt tct ggg aga tgg ctt ggt 48

Met Ala Ser Phe Thr Ala Thr Ala Ala Val Ser Gly Arg Trp Leu Gly

1 5 10 15

ggc aat cat act cag ccg cca tta tcg tct tct caa agc tcc gac ttg 96
Gly Asn His Thr Gln Pro Pro Leu Ser Ser Gln Ser Ser Asp Leu
20 25 30

agt tat tgt agc tcc tta cct atg gcc agt cgt gtc aca cgt aag ctc 144
Ser Tyr Cys Ser Ser Leu Pro Met Ala Ser Arg Val Thr Arg Lys Leu
35 40 45

aat gtt tca tct gcg ctt cac act cct cca gct ctt cat ttc cct aag 192
Asn Val Ser Ser Ala Leu His Thr Pro Pro Ala Leu His Phe Pro Lys
50 55 60

caa tca tca aac tct ccc gcc att gtt gtt aag ccc aaa gcc aaa gaa 240 Gln Ser Ser Asn Ser Pro Ala Ile Val Val Lys Pro Lys Ala Lys Glu 65 70 75 80

tcc aac act aaa cag atg aat ttg ttc cag aga gcg gcg gcg gca gcg 288
Ser Asn Thr Lys Gln Met Asn Leu Phe Gln Arg Ala Ala Ala Ala Ala
85 90 95

ttg gac gcg gcg gag ggt ttc ctt gtc agc cac gag aag cta cac ccg 336

Leu	Asp	Ala	Ala	Glu	Gly	Phe	Leu	Val	Ser	His	Glu	Lys	Leu	His	Pro	
-			100	•				105					110			
ctt	cct	aaa	acg	gct	gat	cct	agt	gtt	cag	atc	gcc	gga	aat	ttt	gct	384
Leu	Pro	Lys	Thr	Ala	Asp	Pro	Ser	Val	Gln	Ile	Ala	Gly	Asn	Phe	Ala	
		115					120					125			•	
ccg	gtg	aat	gaa	cag	ссс	gtc	cgg	cgt	aat	ctt	ccg	gtg	gtc	gga	aaa	432
Pro	Val	Asn	Glu	Gln	Pro	Val	Arg	Arg	Asn	Leu	Pro	Val	Val	Gly	Lys	
	130					135					140					
ctt	ccc	gat	tcc	atc	aaa	gga	gtg	tat	gtg	cgc	aac	gga	gct	aac	cca	480
Leu	Pro	Asp	Ser	Ile	Lys	Gly	Val	Tyr	Val	Arg	Asn	Gly	Ala	Asn	Pro	
145					150					155					160	
ctt	cac	gag	ccg	gtg	aca	ggt	cac	cac	ttc	ttc	gac	gga	gac	ggt	atg	528
Leu	His	Glu	Pro	Val	Thr	G1 y	His	His	Phe	Phe	Asp	Gly	Asp	Gly	Met	
	•			165					170					175		
	cac															576
Val	His	Ala		Lys	Phe	Glu	His		Ser	Ala	Ser	Tyr		Cys	Arg	
			180					185					190			
						-									ccg	624
Phe	Thr		Thr	Asn	Arg	Phe		Gln	Glu	Arg	Gln		Gly	Arg	Pro	
		195					200					205				
_ 4 .	4.4				_ 4										_ 6 -	050
	ttc															672
yaı	Phe	rro	Lys	Ala	11e	uly	GIU	Leu	HIS	ն I y	пıs	ınr	ն I y	шe	Ala	

	210					215					220					
cga	ctc	atg	cta	ttc	tac	gcc	aga	gct	gca	gcc	ggt	ata	gtc	gac	CCg	720
Arg	Leu	Met	Leu	Phe	Tyr	Ala	Arg	Ala	Ala	Ala	Gly	Ile	Val	Asp	Pro	
225					230					235					240	
gca	cac	gga	acc	ggt	gta	gct	aac	gcc	ggt	ttg	gtc	tat	ttc	aat	ggc	768
Ala	His	Gly	Thr	Gly	Val	Ala	Asn	Ala	Gly	Leu	Val	Tyr	Phe	Asn	Gly	
				245					250					255		
cgg	tta	ttg	gct	atg	tcg	gag	gat	gat	tta	cct	tac	caa	gtt	cag	atc	816
Arg	Leu	Leu	Ala	Met	Ser	Glu	Asp	Asp	Leu	Pro	Tyr	Gln	Val	Gln	Ile	-
			260					265					270			
act	ссс	aat	gga	gat	tta	aaa	acc	gtt	ggt	cgg	ttc	gat	ttt	gat	gga	864
Thr	Pro	Asn	Gly	Asp	Leu	Lys	Thr	Val	Gly	Arg	Phe	Asp	Phe	Asp	Gly	
		275					280					285				
caa	tta	gaa	tcc	aca	atg	att	gcc	cac	ccg	aaa	gtc	gac	ccg	gaa	tcc	912
Gln	Leu	Glu	Ser	Thr	Met	Ile	Ala	His	Pro	Lys	Val	Asp	Pro	Glu	Ser	
	290					295				-	300					
ggt	gaa	ctc	ttc	gct	tta	agc	tac	gac	gtc	gtt	tca	aag	cct	tac	cta	960
Gly	Glu	Leu	Phe	Ala	Leu	Ser	Tyr	Asp	Val	Val	Ser	Lys	Pro	Tyr	Leu	
305					310					315					320	
aaa	tac	ttc	cga	ttc	tca	ccg	gac	gga	act	aaa	tca	ccg	gac	gtc	gag	1008
Lys	Tyr	Phe	Arg	Phe	Ser	Pro	Asp	Gly	Thr	Lys	Ser	Pro	Asp	Val	Glu	

335

330

325

att	cag	ctt	gat	cag	cca	acg	atg	atg	cac	gat	ttc	gcg	att	aca	gag	1056
Ile	Gln	Leu	Asp	Gln	Pro	Thr	Met	Met	His	Asp	Phe	Ala	Ile	Thr	Glu	
			340					345					350			
aac	ttc	gtc	gtc	gta	cct	gac	cag	caa	gtc	gtt	ttc	aag	ctg	ccg	gag	1104
Asn	Phe	Val	Val	Val	Pro	Asp	Gln	Gln	Val	Val	Phe	Lys	Leu	Pro	Glu	
		355					360					365				
atg	atc	cgc	ggt	ggg	tct	ccg	gtg	gtt	tac	gac	aag	aac	aag	gtc	gca	1152
Met	Ile	Arg	Gly	Gly	Ser	Pro	Val	Val	Tyr	Asp	Lys	Asn	Lys	Val	Ala	
	370					375					380					
aga	ttc	ggg	att	tta	gac	aaa	tac	gcc	gaa	gat	tca	tcg	aac	att	aag	1200
Arg	Phe	Gly	Ile	Leu	Asp	Lys	Tyr	Ala	Glu	Asp	Ser	Ser	Asn	Ile	Lys	
385					390					395	٠				400	
tgg	att	gat	gct	cca	gat	tgc	ttc	tgc	ttc	cat	ctc	tgg	aac	gct	tgg	1248
Trp	Ile	Asp	Ala	Pro	Asp	Cys	Phe	Cys	Phe	His	Leu	Trp	Asn	Ala	Trp	
				405					410					415		
			_													
gaa	gag	cca	gaa	aca	gat	gaa	gtc	gtc	gtg	ata	ggg	tcc	tgt	atg	act	1296
Glu	Glu	Pro	Glu	Thr	Asp	Glu	Val	Val	Val	Ile	Gly	Ser	Cys	Met	Thr	
			420					425					430			
cca	cca	gac	tca	att	ttc	aac	gag	tct	gac	gag	aat	ctc	aag	agt	gtc	1344
Pro	Pro	Asp	Ser	Ile	Phe	Asn	Glu	Ser	Asp	Glu	Asn	Leu	Lys	Ser	Val	
		435					440					445				

ct	tg t	сt	gaa	aat	c cg	c ct	gaa	ıt ct	c aa	a ac	c gg	gt ga	aa t	ca a	act	Сg	c cg	t 1392
Lε	eu S	er	Glu	ı [1	e Ar	g Le	u As	n Le	u Ly	s Th	r G	ly Gi	lu Sa	er T	hr	Ar	g Arg	3
	4						45					46						
cc	ga	tc	atc	tc	c aa	c ga	a ga	t ca	a ca	a gt	c aa	c ct	C ga	ia g	ca	ggs	gatg	1440
																	y Met	
46						47					47			11		0.	480	
												•					400	
gt	c aa	ıc a	aga	aac	atı	g cto	C gg	C Cg1	t aa:	a ac	. ลล	a tt	റ ഒറ	+ +.	2.0	++0	gct	1400
																	a Ala	
					485		•	,		49(- 1 II	C AI	a ij		495		
										100	•					430		
tta	ı gc	Cg	gag	CCg	tgg	cct	aaa	gtc	tca	1 000	1 + + +	r aci		a est		~0 +	ctc	1500
								Val										1536
				500	- •	-	2,7	,	505			, WIG	Ly			ASP	Leu	
									000					51	·U			
act	ac	t g	ga	gaa	gtt	ลล๑	ลลล	cat	ctt	tac								
								His										1584
			-5 15		,	Цуо	Lys	520	Leu	1 91	GIY	ASP			g 1	yr	Gly	
		Ŭ						320					525)				
gga	gag	r Ci	ct i	cto	+++	ctc	ccc	gg0	~~ O									
								gga										1632
J	530		,	Lou	1110	БСи	535	Gly	GIU	GIY	GIY		Glu	Ası	p G	l u	Gly	
	000					•	ขออ					540						
tac	atc	c f	rc 1	· ar t	++0													
																	tta	1680
545	116	υc	·u (, y S			пIS	Asp	Glu	Lys		Trp	Lys	Ser	. G	lu :	Leu	
040						550					555					ţ	560	
Cac	2+0	~ t	+ -	0.0			_											
cag	aid	gί	ιa	ac g	gcc .	gtt	agc	tta	gag	gtt	gaa	gca	acg	gtt	aa	aa o	ett	1728

Gln Ile Val Asn Ala Val Ser Leu Glu Val Glu Ala Thr Val Lys Leu
565 570 575

ccg tca agg gtt ccg tac gga ttt cac ggt aca ttc atc gga gcc gat 1776

Pro Ser Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Thr Phe Ile Gly Ala Asp
580 585 590

gat ttg gcg aag cag gtc gtg tga

1800

Asp Leu Ala Lys Gln Val Val

595 600

<210> 6

<211> 599

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 6

Met Ala Ser Phe Thr Ala Thr Ala Ala Val Ser Gly Arg Trp Leu Gly

1 5 10 15

Gly Asn His Thr Gln Pro Pro Leu Ser Ser Ser Gln Ser Ser Asp Leu
20 25 30

Ser Tyr Cys Ser Ser Leu Pro Met Ala Ser Arg Val Thr Arg Lys Leu
35 40 45

Asn Val Ser Ser Ala Leu His Thr Pro Pro Ala Leu His Phe Pro Lys
50 55 60

Gln Ser Ser Asn Ser Pro Ala Ile Val Val Lys Pro Lys Ala Lys Glu
65 70 75 80

Ser Asn Thr Lys Gln Met Asn Leu Phe Gln Arg Ala Ala Ala Ala Ala 85 90 95

Leu Asp Ala Ala Glu Gly Phe Leu Val Ser His Glu Lys Leu His Pro

100 105 110

Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Ser Val Gln Ile Ala Gly Asn Phe Ala 115 120 125

Pro Val Asn Glu Gln Pro Val Arg Arg Asn Leu Pro Val Val Gly Lys

130 135 140

Leu Pro Asp Ser Ile Lys Gly Val Tyr Val Arg Asn Gly Ala Asn Pro
145 150 155 160

Leu His Glu Pro Val Thr Gly His His Phe Phe Asp Gly Asp Gly Met

165 170 175

Val His Ala Val Lys Phe Glu His Gly Ser Ala Ser Tyr Ala Cys Arg

180 185 190

Phe Thr Gln Thr Asn Arg Phe Val Gln Glu Arg Gln Leu Gly Arg Pro
195 200 205

Val Phe Pro Lys Ala Ile Gly Glu Leu His Gly His Thr Gly Ile Ala

210

215

220

Arg Leu Met Leu Phe Tyr Ala Arg Ala Ala Gly Ile Val Asp Pro 225 230 235 240

Ala His Gly Thr Gly Val Ala Asn Ala Gly Leu Val Tyr Phe Asn Gly
245
250
255

Arg Leu Leu Ala Met Ser Glu Asp Asp Leu Pro Tyr Gln Val Gln Ile
260 265 270

Thr Pro Asn Gly Asp Leu Lys Thr Val Gly Arg Phe Asp Phe Asp Gly
275
280
285

Gln Leu Glu Ser Thr Met Ile Ala His Pro Lys Val Asp Pro Glu Ser 290 295 300

Gly Glu Leu Phe Ala Leu Ser Tyr Asp Val Val Ser Lys Pro Tyr Leu 305 310 315 320

Lys Tyr Phe Arg Phe Ser Pro Asp Gly Thr Lys Ser Pro Asp Val Glu
325 330 335

Ile Gln Leu Asp Gln Pro Thr Met Met His Asp Phe Ala Ile Thr Glu
340 345 350

Asn Phe Val Val Val Pro Asp Gln Gln Val Val Phe Lys Leu Pro Glu 355 360 365

Met Ile Arg Gly Gly Ser Pro Val Val Tyr Asp Lys Asn Lys Val Ala 370 375 380

Arg Phe Gly Ile Leu Asp Lys Tyr Ala Glu Asp Ser Ser Asn Ile Lys
385 390 395 400

Trp Ile Asp Ala Pro Asp Cys Phe Cys Phe His Leu Trp Asn Ala Trp
405 410 415

Glu Glu Pro Glu Thr Asp Glu Val Val Ile Gly Ser Cys Met Thr
420 425 430

Pro Pro Asp Ser Ile Phe Asn Glu Ser Asp Glu Asn Leu Lys Ser Val
435
440
445

Leu Ser Glu Ile Arg Leu Asn Leu Lys Thr Gly Glu Ser Thr Arg Arg
450 455 460

Pro Ile Ile Ser Asn Glu Asp Gln Gln Val Asn Leu Glu Ala Gly Met
465 470 475 480

Val Asn Arg Asn Met Leu Gly Arg Lys Thr Lys Phe Ala Tyr Leu Ala
485 490 495

Leu Ala Glu Pro Trp Pro Lys Val Ser Gly Phe Ala Lys Val Asp Leu
500 505 510

Thr Thr Gly Glu Val Lys Lys His Leu Tyr Gly Asp Asn Arg Tyr Gly
515 520 525

Gly Glu Pro Leu Phe Leu Pro Gly Glu Gly Glu Glu Asp Glu Gly
530 535 540

Tyr Ile Leu Cys Phe Val His Asp Glu Lys Thr Trp Lys Ser Glu Leu 545 550 555 560

Gln Ile Val Asn Ala Val Ser Leu Glu Val Glu Ala Thr Val Lys Leu
565 570 575

Pro Ser Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Thr Phe Ile Gly Ala Asp
580 585 590

Asp Leu Ala Lys Gln Val Val
595

<210> 7

<211> 1617

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1617)

<400> 7

atg gcg gag aaa ctc agt gat ggc agc atc atc tca gtc cat cct 48 Met Ala Glu Lys Leu Ser Asp Gly Ser Ser Ile Ile Ser Val His Pro

1				5					10					15		
aga	ccc	tcc	aag	ggt	ttc	tcc	tcg	aag	ctt	ctc	gat	ctt	ctc	gag	aga	96
Arg	Pro	Ser	Lys	Gly	Phe	Ser	Ser	Lys	Leu	Leu	Asp	Leu	Leu	Glu	Arg	
			20					25					30			
	٠		•												-	
ctt	gtt	gtc	aag	ctc	atg	cac	gat	gct	tct	ctc	cct	ctc	cac	tac	ctc	144
Leu	Val	Val	Lys	Leu	Met	His	Asp	Ala	Ser	Leu	Pro	Leu	His	Tyr	Leu	
		35					40					45				
tca	ggc	aac	ttc	gct	ccc	atc	cgt	gat	gaa	act	cct	ссс	gtc	aag	gat	192
Ser	Gly	Asn	Phe	Ala	Pro	Ile	Arg	Asp	Glu	Thr	Pro	Pro	Val	Lys	Asp	
	50					55					60					
ctc	ссс	gtc	cat	gga	ttt	ctt	ссс	gaa	tgc	ttg	aat	ggt	gaa	ttt	gtg	240
Leu	Pro	Val	His	Gly	Phe	Leu	Pro	Glu	Cys	Leu	Asn	Gly	Glu	Phe	Val	
65					70					75					80	
agg	gtt	ggt	cca	aac	ссс	aag	ttt	gat	gct	gtc	gct	gga	tat	cac	tgg	288
Arg	Val	Gly	Pro	Asn	Pro	Lys	Phe	Asp	Ala	Val	Ala	Gly	Tyr	His	Trp	
				85					90					95		
ttt	gat	gga	gat	ggg	atg	att	cat	ggg	gta	cgc	atc	aaa	gat	ggg	aaa	336
Phe	Asp	Gly	Asp	Gly	Met	Ile	His	Gly	Val	Arg	Ile	Lys	Asp	Gly	Lys	
			100			•		105					110			
gct	act	tat	gtt	tct	cga	tat	gtt	aag	aca	tca	cgt	ctt	aag	cag	gaa	384
Ala	Thr	Tyr	Val	Ser	Arg	Tyr	Val	Lys	Thr	Ser	Arg	Leu	Lys	Gln	Glu	

120

125

115

gag	ttc	ttc	gga	gct	gcc	aaa	ttc	atg	aag	att	ggt	gac	ctt	aag	ggg	432
Glu	Phe	Phe	Gly	Ala	Ala	Lys	Phe	Met	Lys	Ile	Gly	Asp	Leu	Lys	Gly	
	130					135					140					
ttt	ttc	gga	ttg	cta	atg	gtc	aat	gtc	caa	cag	ctg	aga	acg	aag	ctc	480
Phe	Phe	Gly	Leu	Leu	Met	Val	Asn	Val	Gln	Gln	Leu	Arg	Thr	Lys	Leu	
145					150					155					160	
aaa	ata	ttg	gac	aac	act	tat	gga	aat	gga	act	gcc	aat	aca	gca	ctc	528
Lys	Ile	Leu	Asp	Asn	Thr	Tyr	Gly	Asn	Gly	Thr	Ala	Asn	Thr	Ala	Leu	
				165					170					175		
gta	tat	cac	cat	gga	aaa	ctt	cta	gca	tta	cag	gag	gca	gat	aag	ccg	576
Val	Tyr	His	His	Gly	Lys	Leu	Leu	Ala	Leu	Gln	Glu	Ala	Asp	Lys	Pro	
			180					185					190			
tac	gtc	atc	aaa	gtt	ttg	gaa	gat	gga	gac	ctg	caa	act	ctt	ggt	ata	624
Tyr	Val	Ile	Lys	Val	Leu	Glu	Asp	Gly	Asp	Leu	Gln	Thr	Leu	Gly	I l e	
		195					200					205				
ata	gat	tat	gac	aag	aga	ttg	acc	cac	tcc	ttc	act	gct	cac	cca	aaa	672
Ile	Asp	Tyr	Asp	Lys	Arg	Leu	Thr	His	Ser	Phe	Thr	Ala	His	Pro	Lys	
	210					215					220					
gtt	gac	ccg	gtt	acg	ggt	gaa	atg	ttt	aca	ttc	ggc	tat	tcg	cat	acg	720
Val	Asp	Pro	Va 1	Thr	Gly	Glu	Met	Phe	Thr	Phe	Gly	Tyr	Ser	His	Thr	
225			٠		230					235					240	

cca	cct	tat	ctc	aca	tac	aga	gtt	atc	tcg	aaa	gat	ggc	att	atg	cat	768
Pro	Pro	Tyr	Leu	Thr	Tyr	Arg	Val	Ile	Ser	Lys	Asp	Gly	Ile	Met	His	
				245					250					255		
gac	cca	gtc	cca	att	act	ata	tca	gag	cct	atc	atg	atg	cat	gat	ttt	816
Asp	Pro	Val	Pro	Ile	Thr	Ile	Ser	Glu	Pro	Ile	Met	Met	His	Asp	Phe	
			260					265	•				270			
gct	att	act	gag	act	tat	gca	atc	ttc	atg	gat	ctt	cct	atg	cac	ttc	864
Ala	Ile	Thr	Glu	Thr	Tyr	Ala	Ile	Phe	Met	Asp	Leu	Pro	Met	His	Phe	
		275					280					285				
agg	cca	aag	gaa	atg	gtg	aaa	gag	aag	aaa	atg	ata	tac	tca	ttt	gat	912
Arg		Lys	Glu	Met	Val	=	Glu	Lys	Lys	Met		Tyr	Ser	Phe	Asp	
	290					295					300					
			aag													960
	Thr	Lys	Lys	Ala		Phe	Gly	Val	Leu		Arg	Tyr	Ala	Lys	_	
305					310					315					320	
	-44	_ 4	-44					-44					- 4.4	4.4		1000
			att													1008
GIU	Leu	Met	Ile		lrp	Pne	GIU	Leu		ASN	∪ys	Pne	He		HIS	
				325					330					335		
aac	gcc	aat	gct	taa	ga a	aaa	മമന	σa t	gaa	atc	atc	ctc	atc	act	tat	1056
			Ala													1000
Vali	ЛІС	иси	340	1 . P	uiu	u i u	u i u	345	u i u	491	v a ı	பட்ள	350	TIII	0 5 3	
			040					070					000			

cgt ctt gag aat cca gat ctt gac atg gtc agt ggg aaa gtg aaa gaa 1104

Arg	Leu	Glu	Asn	Pro	Asp	Leu	Asp	Met	Val	Ser	Gly	Lys	Val	Lys	Glu	
		355					360					365				
aaa	ctc	gaa	aat	ttt	ggc	aac	gaa	ctg	tac	gaa	atg	aga	ttc	aac	atg	1152
Lys	Leu	Glu	Asn	Phe	Gly	Asn	Glu	Leu	Tyr	Glu	Met	Arg	Phe	Asn	Met	
	370					375					380					
aaa	acg	ggc	tca	gct	tct	caa	aaa	aaa	cta	tcc	gca	tct	gcg	gtt	gat	1200
		Gly														
385		- •			390		-			395					400	
ttc	ccc	aga	atc	aat	gag	tgc	tac	acc	gga	aag	aaa	cag	aga	tac	gta	1248
		Arg														
THE	110	11. 6	110	405	u.u	0,2	1,7-	1	410	2,-	2,5	•	0	415		
				400					410							
4.4		aça	a + +	a t a	~n.c	a art	atc	aca.	224	at t	200	aaa	atc	atc	220	1296
																1200
lyr	GIY	Thr		Leu	ASP	261	116		Lys	yaı	1111	G1 y		110	Цуз	
			420					425					430			
															4	1044
															gta	1344
Phe	Asp	Leu	His	Ala	Glu	Ala	Glu	Thr	Gly	Lys	Arg		Leu	Glu	Val	
		435					440					445				
										•						
gga	ggt	aat	atc	aaa	gga	ata	tat	gac	ctg	gga	gaa	ggC	aga	tat	ggt	1392
Gly	Gly	Asn	Ile	Lys	Gly	Ile	Tyr	Asp	Leu	Gly	Glu	Gly	Arg	Tyr	Gly	
	450					455					460					
tca	gag	gct	atc	tat	gtt	ccg	cgt	gag	aca	gca	gaa	gaa	gac	gac	ggt	1440
Ser	Glu	Ala	Ile	Tyr	Val	Pro	Arg	Glu	Thr	Ala	Glu	Glu	Asp	Asp	Gly	

470

475

480

tac ttg ata ttc ttt gtt cat gat gaa aac aca ggg aaa tca tgc gtg 1488

Tyr Leu Ile Phe Phe Val His Asp Glu Asn Thr Gly Lys Ser Cys Val

485

490

495

act gtg ata gac gca aaa aca atg tcg gct gaa ccg gtg gca gtg gtg 1536

Thr Val Ile Asp Ala Lys Thr Met Ser Ala Glu Pro Val Ala Val Val

500 505 510

gag ctg ccg cac agg gtc cca tat ggc ttc cat gcc ttg ttt gtt aca 1584 Glu Leu Pro His Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Ala Leu Phe Val Thr 515 520 525

gag gaa caa ctc cag gaa caa act ctt ata taa 1617 Glu Glu Gln Leu Gln Glu Gln Thr Leu Ile 530 535

<210> 8

<211> 538

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 8

Met Ala Glu Lys Leu Ser Asp Gly Ser Ser Ile Ile Ser Val His Pro

1 5 10 15

Arg Pro Ser Lys Gly Phe Ser Ser Lys Leu Leu Asp Leu Leu Glu Arg

25

30

Leu Val Val Lys Leu Met His Asp Ala Ser Leu Pro Leu His Tyr Leu
35 40 45

Ser Gly Asn Phe Ala Pro Ile Arg Asp Glu Thr Pro Pro Val Lys Asp
50 55 60

Leu Pro Val His Gly Phe Leu Pro Glu Cys Leu Asn Gly Glu Phe Val
65 70 75 80

Arg Val Gly Pro Asn Pro Lys Phe Asp Ala Val Ala Gly Tyr His Trp

85 90 95

Phe Asp Gly Asp Gly Met Ile His Gly Val Arg Ile Lys Asp Gly Lys
100 105 110

Ala Thr Tyr Val Ser Arg Tyr Val Lys Thr Ser Arg Leu Lys Gln Glu
115 120 125

Glu Phe Phe Gly Ala Ala Lys Phe Met Lys Ile Gly Asp Leu Lys Gly
130 135 140

Phe Phe Gly Leu Leu Met Val Asn Val Gln Gln Leu Arg Thr Lys Leu 145 150 155 160

Lys Ile Leu Asp Asn Thr Tyr Gly Asn Gly Thr Ala Asn Thr Ala Leu
165 170 175

Val Tyr His His Gly Lys Leu Leu Ala Leu Gln Glu Ala Asp Lys Pro Tyr Val Ile Lys Val Leu Glu Asp Gly Asp Leu Gln Thr Leu Gly Ile Ile Asp Tyr Asp Lys Arg Leu Thr His Ser Phe Thr Ala His Pro Lys Val Asp Pro Val Thr Gly Glu Met Phe Thr Phe Gly Tyr Ser His Thr Pro Pro Tyr Leu Thr Tyr Arg Val Ile Ser Lys Asp Gly Ile Met His Asp Pro Val Pro Ile Thr Ile Ser Glu Pro Ile Met Met His Asp Phe Ala Ile Thr Glu Thr Tyr Ala Ile Phe Met Asp Leu Pro Met His Phe Arg Pro Lys Glu Met Val Lys Glu Lys Lys Met Ile Tyr Ser Phe Asp Pro Thr Lys Lys Ala Arg Phe Gly Val Leu Pro Arg Tyr Ala Lys Asp Glu Leu Met Ile Arg Trp Phe Glu Leu Pro Asn Cys Phe Ile Phe His

Asn Ala Asn Ala Trp Glu Glu Glu Asp Glu Val Val Leu Ile Thr Cys

340 345 350

Arg Leu Glu Asn Pro Asp Leu Asp Met Val Ser Gly Lys Val Lys Glu 355 360 365

Lys Leu Glu Asn Phe Gly Asn Glu Leu Tyr Glu Met Arg Phe Asn Met 370 380

Lys Thr Gly Ser Ala Ser Gln Lys Lys Leu Ser Ala Ser Ala Val Asp
385 390 395 400

Phe Pro Arg Ile Asn Glu Cys Tyr Thr Gly Lys Lys Gln Arg Tyr Val
405 410 415

Tyr Gly Thr Ile Leu Asp Ser Ile Ala Lys Val Thr Gly Ile Ile Lys
420 425 430

Phe Asp Leu His Ala Glu Ala Glu Thr Gly Lys Arg Met Leu Glu Val
435 440 445

Gly Gly Asn Ile Lys Gly Ile Tyr Asp Leu Gly Glu Gly Arg Tyr Gly
450 455 460

Ser Glu Ala Ile Tyr Val Pro Arg Glu Thr Ala Glu Glu Asp Asp Gly
465 470 475 480

Tyr Leu Ile Phe Phe Val His Asp Glu Asn Thr Gly Lys Ser Cys Val

490

495

Thr Val Ile Asp Ala Lys Thr Met Ser Ala Glu Pro Val Ala Val

500

505

510

Glu Leu Pro His Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Ala Leu Phe Val Thr

515

520

525

Glu Glu Gln Leu Gln Glu Gln Thr Leu Ile

530

535

<210> 9

⟨211⟩ 1734

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1734)

<400> 9

atg caa cac tct ctt cgt tct gat ctt ctt ccg acg aag act tct cct 48

Met Gln His Ser Leu Arg Ser Asp Leu Leu Pro Thr Lys Thr Ser Pro

1

5

10

15

cgt tct cat tta ctt cca caa ccc aaa aat gca aat att tct cga cga 96 Arg Ser His Leu Leu Pro Gln Pro Lys Asn Ala Asn Ile Ser Arg Arg

20

25

att	ctc	att	aac	cct	ttc	aag	ata	. ccg	aca	cti	cct	gat	ct	c ac	t tct	144
Ile	Leu	Ile	e Asn	Pro	Phe	Lys	Ile	Pro	Thr	Let	ı Pro	Asp	Le	u Th	Ser	
		35	i				40					45)			
ccg	gtt	ccg	tca	ccg	gtt	aag	ctc	aaa	cca	acg	tat	cca	aar	tta	aac	192
Pro	Val	Pro	Ser	Pro	Val	Lys	Leu	Lys	Pro	Thr	Tyr	Pro	Asr	ı Let	ı Asn	
	50					55					60					
										-						
															tct	240
Leu	Leu	Gln	Lys	Leu	Ala	Ala	Thr	Met	Leu	Asp	Lys	Ile	Glu	Ser	Ser	
65					70					7 5					80	
					1											
											cct					288
Ile	Val	Ile	Pro	Met	Glu	Gln	Asn	Arg	Pro	Leu	Pro	Lys	Pro	Thr	Asp	
				85					90					95		
											gtt					336
Pro	Ala	Val		Leu	Ser	Gly	Asn	Phe	Ala	Pro	Val	Asn	Glu	Cys	Pro	
			100					105					110			
								•			cct					384
Val			Gly	Leu	Glu	Val		Gly	Gln	Ile	Pro	Ser	Cys	Leu	Lys	
		115					120					125				
											ttt					432
		Tyr	He	Arg			Ala	Asn	Pro	Met	Phe	Pro	Pro	Leu	Ala	
	130					135					140					

gg	a ca	t ca	t tţ	a tt	t ga	c gg	t gad	gg	a at	gat	t cad	c gc	c gt	t ag	t atc	480
G1:	y Hi	s Hi	s Le	u Ph	e As _i	p Gl	y Asp	GI	y Me	t Ile	e His	s Al	a Va	l Se	r Ile	
145	5				150)				158	5				160	
ggt	ttt	t ga	t aa	c ca	ggti	t agt	tac	ago	tgo	cgg	tac	ac	t aa	a ac	a aac	528
Gly	/ Pho	e Ası	Ası	n Gli	ı Val	Ser	Tyr	Ser	Cys	s Arg	y Tyr	Th	r Ly:	s Thi	r Asn	
				165	5				170)				175	5	
cgg	ctt	gtt	caa	ı gaa	acc	gcg	ctt	gga	cga	tcg	gtt	tto	cct	t aaa	сса	576
Arg	Leu	Val	Gln	Glu	Thr	Ala	Leu	Gly	Arg	Ser	Val	Phe	Pro	Lys	Pro	•
			180)				185					190)		•
atc	ggc	gag	ctt	cac	ggc	cat	tcc	ggt	cta	gct	cga	ctc	gct	ctc	ttc	624
Ile	Gly	Glu	Leu	His	Gly	His	Ser	Gly	Leu	Ala	Arg	Leu	Ala	Leu	Phe	
		195					200					205				
acg	gct	cga	gct	ggg	atc	ggt	cta	gtg	gac	ggg	aca	cgt	ggc	atg	ggc	672
Thr	Ala	Arg	Ala	Gly	Ile	Gly	Leu	Val	Asp	Gly	Thr	Arg	Gly	Met	Gly	
	210					215					220			,		
gta	gct	aac	gcc	ggt	gtg	gtt	ttc	ttt	aac	ggc	agg	tta	tta	gcc	atg	720
Val	Ala	Asn	Ala	Gly	Val	Val	Phe	Phe	Asn	Gly	Arg	Leu	Leu	Ala	Met	
225					230					235					240	
tca	gaa	gat	gat	ctt	cct	tac	caa	gtg	aag	atc	gac	ggt	caa	gga	gat	768
Ser	Glu	Asp	Asp	Leu	Pro	Tyr	Gln	Val	Lys	Ile	Asp	Gly	Gln	Gly	Asp	
				245					250					255		

ctt gag acg atc gga cgg ttc gga ttc gat gac cag att gac tct tca

Let Glu Inr Ile Gly Arg Phe Gly Phe Asp Asp Gln Ile Asp Ser Se	r
260 265 270	
gtg ata gcg cat cct aag gtg gac gcg acc aca gga gat ctc cat aca	004
Val Ile Ala His Pro Lys Val Asp Ala Thr Thr Gly Asp Leu His Thr	864
275	
280 285	
ctg agc tac aac gtt ttg aag aaa cct cat ctc agg tat ctt aaa ttc	
	912
Leu Ser Tyr Asn Val Leu Lys Lys Pro His Leu Arg Tyr Leu Lys Phe	
290 295 300	
aac acg tgc ggg aaa aag aca cgt gac gtg gag atc acg ctc cct gaa	960
Asn Thr Cys Gly Lys Lys Thr Arg Asp Val Glu Ile Thr Leu Pro Glu	000
305	
310 315 320	
cca acg atg att cat gat ttc gcg ata acc gag aat ttt gtc gtt ata	1008
Pro Thr Met Ile His Asp Phe Ala Ile Thr Glu Asn Phe Val Val Ile	
325 330 335	
ccg gat cag caa atg gta ttc aaa tta tcc gaa atg att cgg ggc ggg	
	1056
Pro Asp Gln Gln Met Val Phe Lys Leu Ser Glu Met Ile Arg Gly Gly	
340 345 350	
tca ccc gtt atc tac gtt aaa gaa aaa atg gcg aga ttt gga gtt ttg	1104
Ser Pro Val Ile Tyr Val Lys Glu Lys Met Ala Arg Phe Gly Val Leu	1104
355	
355 360 365	
tca aag cag gat ctg acc ggg tcg gat ata aat tgg gtt gat gta ccg	1152
Ser Lys Gln Asp Leu Thr Gly Ser Asp Ile Asn Trp Val Asp Val Pro	

gat	tgt	ttc	tgt	ttc	cat	cta	tgg	aat	gCg	tgg	gaa	gag	aga	acc	gaa	1200
														Thr		
385					390					395					400	
								-							-	
gag	gga	gac	cca	gtt	atc	gtc	gta	atc	ggg	tca	tgt	atg	agc	cca	ccc	1248
Glu	Gly	Asp	Pro	Val	Ile	Val	Val	Ile	Gly	Ser	Cys	Met	Ser	Pro	Pro	
				405					410					415		
gac	acg	atc	ttt	agt	gaa	tca	gga	gaa	cca	acc	cgg	gtt	gaa	tta	agt	1296
Asp	Thr	Ile	Phe	Ser	Glu	Ser	Gly	Glu	Pro	Thr	Arg	Val	Glu	Leu	Ser	
			420					425					430			
gag	atc	cgg	tta	aac	atg	cgt	aca	aaa	gaa	tcg	aac	cgt	aag	gtt	atc	1344
Glu	Ile	Arg	Leu	Asn	Met	Arg	Thr	Lys	Glu	Ser	Asn	Arg	Lys	Va1	Ile	
		435					440					445				
gta	acc	gga	gtg	aat	tta	gaa	gcg	ggt	cac	ata	aac	cgt	agt	tac	gtg	1392
Val	Thr	Gly	Val	Asn	Leu	Glu	Ala	Gly	His	Ile	Asn	Arg	Ser	Tyr	Val	
	450					455					460					
ggc	cgg	aaa	agc	cag	ttc	gtt	tac	ata	gca	ata	gcc	gat	cct	tgg	ccc	1440
Gly	Arg	Lys	Ser	Gln	Phe	Val	Tyr	Ile	Ala	Ile	Ala	Asp	Pro	Trp	Pro	
465					470					475					480	
aaa	tgc	agt	ggc	att	gcg	aag	gta	gat	ata	caa	aac	ggc	acc	gtt	tca	1488
Lys	Cys	Ser	Gly	Ile	Ala	Lys	Val	Asp	Ile	Gln	Asn	Gly	Thr	Val	Ser	

gag ttt aat tac gga ccg agc cgg ttc ggt gga gaa ccg tgc ttt gta 1536 Glu Phe Asn Tyr Gly Pro Ser Arg Phe Gly Gly Glu Pro Cys Phe Val 500 505 510 ccg gag gga gaa gga gaa gac aaa ggt tat gta atg ggg ttt gtg 1584 Pro Glu Gly Glu Gly Glu Asp Lys Gly Tyr Val Met Gly Phe Val 515 520 525 aga gac gaa gag aaa gac gag tcg gag ttt gtg gtg gtc gac gcg acg 1632 Arg Asp Glu Glu Lys Asp Glu Ser Glu Phe Val Val Asp Ala Thr 530 535 540 gat atg aag caa gtc gcg gcg gtg cgc ttg ccg gag agg gta cct tat 1680 Asp Met Lys Gln Val Ala Ala Val Arg Leu Pro Glu Arg Val Pro Tyr 545 550 555 560 ggt ttc cat gga acg ttc gtg agc gag aat cag ttg aag gaa caa gtt 1728 Gly Phe His Gly Thr Phe Val Ser Glu Asn Gln Leu Lys Glu Gln Val 565 570 575 ttc tga 1734 Phe <210> 10

12107 10

<211> 577

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 10
Met Gln His Ser Leu Arg Ser Asp Leu Leu Pro Thr Lys Thr Ser Pro
1 5 10 15

Arg Ser His Leu Leu Pro Gln Pro Lys Asn Ala Asn Ile Ser Arg Arg
20 25 30

Ile Leu Ile Asn Pro Phe Lys Ile Pro Thr Leu Pro Asp Leu Thr Ser

35 40 45

Pro Val Pro Ser Pro Val Lys Leu Lys Pro Thr Tyr Pro Asn Leu Asn
50 55 60

Leu Leu Gln Lys Leu Ala Ala Thr Met Leu Asp Lys Ile Glu Ser Ser
65 70 75 80

Ile Val Ile Pro Met Glu Gln Asn Arg Pro Leu Pro Lys Pro Thr Asp

85 90 95

Pro Ala Val Gln Leu Ser Gly Asn Phe Ala Pro Val Asn Glu Cys Pro
100 105 110

Val Gln Asn Gly Leu Glu Val Val Gly Gln Ile Pro Ser Cys Leu Lys

115 120 125

Gly Val Tyr Ile Arg Asn Gly Ala Asn Pro Met Phe Pro Pro Leu Ala 130 135 140

Gly His His Leu Phe Asp Gly Asp Gly Met Ile His Ala Val Ser Ile Gly Phe Asp Asn Gln Val Ser Tyr Ser Cys Arg Tyr Thr Lys Thr Asn Arg Leu Val Gln Glu Thr Ala Leu Gly Arg Ser Val Phe Pro Lys Pro Ile Gly Glu Leu His Gly His Ser Gly Leu Ala Arg Leu Ala Leu Phe Thr Ala Arg Ala Gly Ile Gly Leu Val Asp Gly Thr Arg Gly Met Gly Val Ala Asn Ala Gly Val Val Phe Phe Asn Gly Arg Leu Leu Ala Met Ser Glu Asp Asp Leu Pro Tyr Gln Val Lys Ile Asp Gly Gln Gly Asp Leu Glu Thr Ile Gly Arg Phe Gly Phe Asp Asp Gln Ile Asp Ser Ser Val Ile Ala His Pro Lys Val Asp Ala Thr Thr Gly Asp Leu His Thr Leu Ser Tyr Asn Val Leu Lys Lys Pro His Leu Arg Tyr Leu Lys Phe

Asn Thr Cys Gly Lys Lys Thr Arg Asp Val Glu Ile Thr Leu Pro Glu 305 310 315 320

Pro Thr Met Ile His Asp Phe Ala Ile Thr Glu Asn Phe Val Val Ile
325 330 335

Pro Asp Gln Gln Met Val Phe Lys Leu Ser Glu Met Ile Arg Gly Gly
340 345 350

Ser Pro Val Ile Tyr Val Lys Glu Lys Met Ala Arg Phe Gly Val Leu 355 360 365

Ser Lys Gln Asp Leu Thr Gly Ser Asp Ile Asn Trp Val Asp Val Pro 370 375 380

Asp Cys Phe Cys Phe His Leu Trp Asn Ala Trp Glu Glu Arg Thr Glu 385 390 395 400

Glu Gly Asp Pro Val Ile Val Val Ile Gly Ser Cys Met Ser Pro Pro
405 410 415

Asp Thr Ile Phe Ser Glu Ser Gly Glu Pro Thr Arg Val Glu Leu Ser
420 425 430

Glu Ile Arg Leu Asn Met Arg Thr Lys Glu Ser Asn Arg Lys Val Ile
435
440
445

Val Thr Gly Val Asn Leu Glu Ala Gly His Ile Asn Arg Ser Tyr Val

455

460

Gly Arg Lys Ser Gln Phe Val Tyr Ile Ala Ile Ala Asp Pro Trp Pro
465 470 475 480

Lys Cys Ser Gly Ile Ala Lys Val Asp Ile Gln Asn Gly Thr Val Ser
485
490
495

Glu Phe Asn Tyr Gly Pro Ser Arg Phe Gly Gly Glu Pro Cys Phe Val
500 505 510

Pro Glu Gly Glu Glu Glu Asp Lys Gly Tyr Val Met Gly Phe Val
515 520 525

Arg Asp Glu Glu Lys Asp Glu Ser Glu Phe Val Val Asp Ala Thr
530 535 540

Asp Met Lys Gln Val Ala Ala Val Arg Leu Pro Glu Arg Val Pro Tyr 545 550 555 560

Gly Phe His Gly Thr Phe Val Ser Glu Asn Gln Leu Lys Glu Gln Val
565 570 575

Phe

<210> 11

⟨211⟩ 1839

<212> DNA

<213> Vigna unguiculata

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1839)

<400> 11

atg cct tca tca gct tca aac act tgg ttt aac gcc aca ctc cca tct 48

Met Pro Ser Ser Ala Ser Asn Thr Trp Phe Asn Ala Thr Leu Pro Ser

1 5 10 15

ccc ccc ttc aaa gac cta cct tcc aca tct tct ccc aca aac tta ctt 96
Pro Pro Phe Lys Asp Leu Pro Ser Thr Ser Ser Pro Thr Asn Leu Leu
20 25 30

cct tta agg aaa aca tcc tct tcc aac acc atc aca tgt tcc ctt caa 144
Pro Leu Arg Lys Thr Ser Ser Ser Asn Thr Ile Thr Cys Ser Leu Gln
35 40 45

aca ctc cac ttc ccc aaa cag tac caa cca aca tcc aca tcc aca tcc 192

Thr Leu His Phe Pro Lys Gln Tyr Gln Pro Thr Ser Thr Ser Thr Ser

50

55

60

acc acc aca ccg ccc agg gaa acc aac cct ctc tct gac acc aac caa 288

Thr Thr Thr Pro Pro Arg Glu Thr Asn Pro Leu Ser Asp Thr Asn Gln

				89					90					95		
cca	tta	cct	caa	ลลล	taa	aac	+++	ctc	റമത	222	acc	ac t	gee	2C g	acc.	336
		Pro														330
110	Leu	110	100	Lys	11 P	VOII	1 HC	105	GIII	Гуэ	Ата	ліа	110	1111	піа	
			100					105					110			
tta	asc.	cta	atc	an n	200	ac a	ctc	ato	ton	626	~ 0.~	CGC	000	000	000	201
		ctg Leu														384
Leu	изр		vai	GIU	1111	ніа		Vai	Sei	піз	GIU	_	Lys	піѕ	FIU	
		115					120					125				
ata					-0.0			-+-								400
		aaa														432
Leu		Lys	Int	Ala	ASP		Arg	vai	GIN	He		GIY	ASN	Pne	Ala	
	130					135					140					
				4						- 4 -						
		ccg														480
	Val	Pro	Glu	His		Ala	Asp	GIn	Gly		Pro	Val	Val	Gly		
145					150					155					160	
		aaa														528
Ile	Pro	Lys	Cys												Pro	
				165					170					175		
ctc	tac	gag	cct	gtg	gcc	ggg	cac	cac	ttc	ttc	gac	ggc	gac	ggc	atg	576
Leu	Tyr	Glu	Pro	Val	Ala	Gly	His	His	Phe	Phe	Asp	Gly	Asp	Gly	Met	
			180					185					190			
gtc	cac	gcc	gtg	aag	ttc	acg	aac	ggc	gcc	gcc	agc	tac	gcc	tgc	cgc	624
Val	His	Δla	Val	Tve	Phe	Thr	Acn	Clv	Ala	Δla	Cer	Tur	A 1 a	Cuc	Ara	

200

ttc	acc	gag	acg	cag	cgt	ctc	tcg	cag	gag	aaa	tct	cta	ggc	cgc	ccg	672
Phe	Thr	Glu	Thr	Gln	Arg	Leu	Ser	Gln	Glu	Lys	Ser	Leu	Gly	Arg	Pro	
	210					215					220					
gtg	ttc	ccg	aag	gcc	atc	ggg	gag	ctc	cac	ggc	cac	tcc	ggc	atc	gcg	720
Val	Phe	Pro	Lys	Ala	Ile	Gly	Glu	Leu	His	Gly	His	Ser	Gly	Ile	Ala	
225					230					235					240	
cgg	ctc	ctc	ctc	ttc	tac	gcg	cgc	ggt	ctc	ttc	ggg	ctc	gtt	gat	ggg	768
Arg	Leu	Leu	Leu	Phe	Tyr	Ala	Arg	Gly	Leu	Phe	Gly	Leu	Val	Asp	Gly	
				245					250					255		
											•					
													ttc			816
Ser	Gln			Gly	Val	Ala	Asn		Gly	Leu	Val	Tyr	Phe	Asn	Asn	
			260					265					270			
													gtg			864
HIS	Leu		АГа	met	Ser	GIU	_	ASP	Leu	Pro	lyr		Val	Arg	He	
		275					280					285				
200	cct	220	aac.	as c	tta	200	200	att	ggC.	cat	tac	430	ttc	220	aaa .	912
													Phe			312
1	290	Mon	ury	пор	Leu	295	1111	, 41	u.y	n. e	300	лор	THE	доп	diy	
	200					200					500					
cag	ctc	aac	tca	aca	atg	atc	gcc	cac	CCg	aaa	ctg	gac	ccc	gtc	gac	960
													Pro			, , , ,
305					310					315		•			320	

ggc	gac	ctc	cac	gcg	ctc	agc	tac	gac	gtc	att	cag	aag	cct	tac	ctc	1008
Gly	Asp	Leu	His	Ala	Leu	Ser	Tyr	Asp	Val	Ile	Gln	Lys	Pro	Tyr	Leu	
				325					330					335		
aag	tac	ttc	cgt	ttc	tcc	ccc	gac	ggc	gtc	aag	tcc	ccc	gac	gtg	gaa	1056
Lys	Tyr	Phe	Arg	Phe	Ser	Pro	Asp	Gly	Val	Lys	Ser	Pro	Asp	Val	Glu	
			340					345					350			
atc	ccc	ctg	aag	gag	ccc	acc	atg	atg	cac	gat	ttc	gcc	ata	acg	gag	1104
Ile	Pro	Leu	Lys	Glu	Pro	Thr	Met	Met	His	Asp	Phe	Ala	Ile	Thr	Glu	
		355					360					365				
aat	ttc	gtc	gtc	gtc	ccc	gac	cag	cag	gtg	gtc	ttc	aaa	cta	acg	gag	1152
Asn	Phe	Val	Val	Val	Pro	Asp	Gln	Gln	Val	Val	Phe	Lys	Leu	Thr	Glu	
	370					375					380					
atg	atc	acc	ggc	ggg	tcc	ccc	gtg	gtc	tac	gac	aag	aac	aaa	acc	tca	1200
	Ile	Thr	Gly	Gly	Ser	Pro	Val	Val	Tyr	Asp	Lys	Asn	Lys	Thr	Ser	
385					390					395					400	
										•						
		ggg														1248
Arg	Phe	Gly	He		His	Lys	Asn	Ala	_	Asp	Ala	Asn	Ala		Arg	
				405					410					415		
																1000
		gac		-		_		_							-	1296
Trp	He	Asp		Pro	Asp	Cys	Phe	_	Phe	HIS	Leu	Trp		Ala	Trp	
			420					425					430			
		255			~c-		_++	+ -	_+-	a + +		+		-4-		1044
gag	gag	ccc	gaa	acc	gag	gag	gtt	gιg	gιg	att	ggg	icc	ιgc	atg	acc	1344

Glu	Glu	Pro	Glu	Thr	Glu	Glu	Val	Val	Val	Ile	Gly	Ser	Cys	Met	Thr	
		435					440					445				
cct	gcg	gac	tcc	att	ttc	aac	gaa	tgc	gag	gag	agt	ttg	aag	agc	gtg	1392
Pro	Ala	Asp	Ser	Ile	Phe	Asn	Glu	Cys	Glu	Glu	Ser	Leu	Lys	Ser	Val	
	450					455					460					
ctg	tca	gag	ata	agg	ctg	aac	ttg	agg	acc	ggc	aag	tcc	act	cgg	cgc	1440
Leu	Ser	Glu	Ile	Arg	Leu	Asn	Leu	Arg	Thr	Gly	Lys	Ser	Thr	Arg	Arg	
465					470					475					480	
ccc	att	atc	tcc	gac	gcc	gaa	caa	gtg	aac	ctg	gaa	gcc	ggc	atg	gtg	1488
Pro	Ile	Ile	Ser	Asp	Ala	Glu	Gln	Val	Asn	Leu	Glu	Ala	Gly	Met	Val	
				485					490					495		
											,					
aac	aga	aac	aag	ctc	gga	agg	aag	acc	cag	ttc	gcg	tat	ctg	gct	ctg	1536
Asn	Arg	Asn	Lys	Leu	Gly	Arg	Lys	Thr	Gln	Phe	Ala	Tyr	Leu	Ala	Leu	
			500					505					510			
gcg	gag	ссс	tgg	ссс	aaa	gtc	tcg	ggc	ttt	gcg	aaa	gtt	gat	ttg	ctg	1584
Ala	Glu	Pro	Trp	Pro	Lys	Val	Ser	Gly	Phe	Ala	Lys	Val	Asp	Leu	Leu	
		515					520					525				
																•
agt	ggg	gaa	gtg	aag	aag	tac	atg	tat	gga	gaa	gag	aag	ttc	ggt	ggg	1632
Ser	Gly	Glu	Val	Lys	Lys	Tyr	Met	Tyr	Gly	Glu	Glu	Lys	Phe	Gly	Gly	
	530					535					540					
gag	cct	ctg	ttt	ctt	ссс	aac	ggc	caa	aaa	gaa	gac	gat	ggg	tat	att	1680
Glu	Pro	I.eu	Phe	I.eu	Pro	Asn	Glv	Gln	Lvs	Glu	Asp	Asp	Glv	Tvr	Tle	

550 555 560 545 ctg gca ttc gtg cac gac gag aaa gaa tgg aaa tcc gag ctg cag att 1728 Leu Ala Phe Val His Asp Glu Lys Glu Trp Lys Ser Glu Leu Gln Ile 565 570 575 gtg aat gcc caa aat tta aag ctc gaa gct tcc atc aaa ctc ccc tct 1776 Val Asn Ala Gln Asn Leu Lys Leu Glu Ala Ser Ile Lys Leu Pro Ser 580 585 590 cgt gtt ccc tac ggt ttt cat gga act ttc att cat tcc aag gat ttg 1824 Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Thr Phe Ile His Ser Lys Asp Leu 595 600 605 agg aaa caa gct tga 1839 Arg Lys Gln Ala 610 ⟨210⟩ 12 <211> 612 <212> PRT <213> Vigna unguiculata <400> 12 Met Pro Ser Ser Ala Ser Asn Thr Trp Phe Asn Ala Thr Leu Pro Ser 1 5 10 15

Pro Pro Phe Lys Asp Leu Pro Ser Thr Ser Ser Pro Thr Asn Leu Leu

20 25 30

Pro Leu Arg Lys Thr Ser Ser Ser Asn Thr Ile Thr Cys Ser Leu Gln
35 40 45

Thr Leu His Phe Pro Lys Gln Tyr Gln Pro Thr Ser Thr Ser Thr Ser 50 55 60

Thr Ala Thr Thr Thr Pro Thr Pro Ile Lys Thr Thr Thr Ile Thr
65 70 75 80

Thr Thr Pro Pro Arg Glu Thr Asn Pro Leu Ser Asp Thr Asn Gln
85 90 95

Pro Leu Pro Gln Lys Trp Asn Phe Leu Gln Lys Ala Ala Ala Thr Ala
100 105 110

Leu Asp Leu Val Glu Thr Ala Leu Val Ser His Glu Arg Lys His Pro

115 120 125

Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val Gln Ile Ala Gly Asn Phe Ala
130 135 140

Pro Val Pro Glu His Ala Ala Asp Gln Gly Leu Pro Val Val Gly Lys
145 150 155 160

Ile Pro Lys Cys Ile Asp Gly Val Tyr Val Arg Asn Gly Ala Asn Pro
165 170 175

Leu Tyr Glu Pro Val Ala Gly His His Phe Phe Asp Gly Asp Gly Met Val His Ala Val Lys Phe Thr Asn Gly Ala Ala Ser Tyr Ala Cys Arg Phe Thr Glu Thr Gln Arg Leu Ser Gln Glu Lys Ser Leu Gly Arg Pro Val Phe Pro Lys Ala Ile Gly Glu Leu His Gly His Ser Gly Ile Ala Arg Leu Leu Phe Tyr Ala Arg Gly Leu Phe Gly Leu Val Asp Gly Ser Gln Gly Met Gly Val Ala Asn Ala Gly Leu Val Tyr Phe Asn Asn His Leu Leu Ala Met Ser Glu Asp Asp Leu Pro Tyr His Val Arg Ile Thr Pro Asn Gly Asp Leu Thr Thr Val Gly Arg Tyr Asp Phe Asn Gly

Gly Asp Leu His Ala Leu Ser Tyr Asp Val Ile Gln Lys Pro Tyr Leu
325 330 335

Gln Leu Asn Ser Thr Met Ile Ala His Pro Lys Leu Asp Pro Val Asp

Lys Tyr Phe Arg Phe Ser Pro Asp Gly Val Lys Ser Pro Asp Val Glu

340 345 350

Ile Pro Leu Lys Glu Pro Thr Met Met His Asp Phe Ala Ile Thr Glu 355 360 365

Asn Phe Val Val Val Pro Asp Gln Gln Val Val Phe Lys Leu Thr Glu 370 375 380

Met Ile Thr Gly Gly Ser Pro Val Val Tyr Asp Lys Asn Lys Thr Ser 385 390 395 400

Arg Phe Gly Ile Leu His Lys Asn Ala Lys Asp Ala Asn Ala Met Arg
405 410 415

Trp Ile Asp Ala Pro Asp Cys Phe Cys Phe His Leu Trp Asn Ala Trp
420 425 430

Glu Glu Pro Glu Thr Glu Glu Val Val Ile Gly Ser Cys Met Thr
435 440 445

Pro Ala Asp Ser Ile Phe Asn Glu Cys Glu Glu Ser Leu Lys Ser Val
450 455 460

Leu Ser Glu Ile Arg Leu Asn Leu Arg Thr Gly Lys Ser Thr Arg Arg
465 470 475 480

Pro Ile Ile Ser Asp Ala Glu Gln Val Asn Leu Glu Ala Gly Met Val

490

495

Asn Arg Asn Lys Leu Gly Arg Lys Thr Gln Phe Ala Tyr Leu Ala Leu
500 505 510

Ala Glu Pro Trp Pro Lys Val Ser Gly Phe Ala Lys Val Asp Leu Leu
515 520 525

Ser Gly Glu Val Lys Lys Tyr Met Tyr Gly Glu Glu Lys Phe Gly Gly
530 540

Glu Pro Leu Phe Leu Pro Asn Gly Gln Lys Glu Asp Asp Gly Tyr Ile
545 550 555 560

Leu Ala Phe Val His Asp Glu Lys Glu Trp Lys Ser Glu Leu Gln Ile
565 570 575

Val Asn Ala Gln Asn Leu Lys Leu Glu Ala Ser Ile Lys Leu Pro Ser 580 585 590

Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Gly Thr Phe Ile His Ser Lys Asp Leu
595 600 605

Arg Lys Gln Ala
610

<210> 13

⟨211⟩ 1815

<212> DNA

<213> Zea mays

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1815)

<400> 13

atg cag ggt ctc gcc ccg ccc acc tct gtt tcc ata cac cgg cac ctg 48

Met Gln Gly Leu Ala Pro Pro Thr Ser Val Ser Ile His Arg His Leu

1 5 10 15

ccg gcc cgg tcc agg gcc cgg gcc tcc aat tcc gtc agg ttc tcg ccg 96

Pro Ala Arg Ser Arg Ala Arg Ala Ser Asn Ser Val Arg Phe Ser Pro

20 25 30

cgc gcc gtc agc tcc gtg ccg ccc gcc gag tgc ctc cag gcg ccg ttc 144

Arg Ala Val Ser Ser Val Pro Pro Ala Glu Cys Leu Gln Ala Pro Phe

35 40 45

cac aag ccc gtc gcc gac ctg cct gcg ccg tcc agg aag ccc gcc gcc 192

His Lys Pro Val Ala Asp Leu Pro Ala Pro Ser Arg Lys Pro Ala Ala

50 55 60

aag aag cag ctc aac ttg ttc cag cgc gcc gcg gcc gcg ctc gac 288

Lys	Lys	Gln	Leu	Asn	Leu	Phe	Gln	Arg	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Leu	Asp	
				85					90					95		
gcg	ttc	gag	gaa	ggg	ttc	gtg	gcc	aac	gtc	ctc	gag	cgg	ccc	cac	ggg	336
Ala	Phe	Glu	Glu	Gly	Phe	Val	Ala	Asn	Val	Leu	Glu	Arg	Pro	His	Gly	
			100					105					110			
ctg	ccc	agc	acg	gcc	gac	ccg	gcc	gtg	cag	atc	gcc	ggc	aac	ttc	gcg	384
Leu	Pro	Ser	Thr	Ala	Asp	Pro	Ala	Val	Gln	Ile	Ala	Gly	Asn	Phe	Ala	
		115					120					125				
ccc	gtc	ggg	gag	agg	ccg	ccc	gtg	cac	gag	ctc	ccc	gtc	tcc	ggc	cgc	432
Pro	Val	Gly	Glu	Arg	Pro	Pro	Val	His	Glu	Leu	Pro	Val	Ser	Gly	Arg	
	130					135					140					
atc	ccg	ccc	ttc	atc	gac	ggg	gtc	tac	gcg	cgc	aac	ggc	gcc	aac	ccc	480
Ile	Pro	Pro	Phe	Ile	Asp	Gly	Val	Tyr	Ala	Arg	Asn	Gly	Ala	Asn	Pro	
145					150					155					160	
tgc	ttc	gac	ccc	gtc	gcg	ggg	cac	cac	ctc	ttc	gac	ggc	gac	ggc	atg	528
Cys	Phe	Asp	Pro	Val	Ala	Gly	His	His	Leu	Phe	Asp	G1y	Asp	Gly	Met	
				165					170					175		
															•	
gtg	cac	gcg	ctg	cgg	ata	cgc	aac	ggc	gcc	gcc	gag	tcc	tac	gcc	tgc	576
Val	His	Ala	Leu	Arg	Ile	Arg	Asn	Gly	Ala	Ala	Glu	Ser	Tyr	Ala	Cys	
			180					185					190			
cgc	ttc	acg	gag	acc	gcg	cgc	ctg	cgc	cag	gag	cgc	gcg	atc	ggc	cgc	624
Arg	Phe	Thr	Glu	Thr	Ala	Arg	Leu	Arg	Gln	${\tt Glu}$	Arg	Ala	Ile	Gly	Arg	

		195					200					205				
ccc	gtc	ttc	ccc	aag	gcc	att	ggc	gag	ctg	cac	ggg	cac	tcc	ggg	atc	672
Pro	Val	Phe	Pro	Lys	Ala	Ile	Gly	Glu	Leu	His	Gly	His	Ser	Gly	Ile	
	210					215					220					
gcg	cgc	ctc	gcc	ctg	ttc	tac	gcg	cgc	gcc	gcg	tgc	ggc	ctc	gtg	gac	720
Ala	Arg	Leu	Ala	Leu	Phe	Tyr	Ala	Arg	Ala	Ala	Cys	Gly	Leu	Val	Asp	
225					230					235					240	
												•				
ccc	tcg	gcc	ggc	acc	ggc	gtg	gcc	aac	gcc	ggc	ctc	gtc	tac	ttc	aac	768
Pro	Ser	Ala	Gly	Thr	Gly	Val	Ala	Asn	Ala	Gly	Leu	Val	Tyr	Phe	Asn	
				245					250					255		
ggc	cgc	ctg	ctc	gcc	atg	tcc	gag	gac	gac	ctc	ссс	tac	cac	gtc	cgc	816
Gly	Arg	Leu	Leu	Ala	Met	Ser	Glu	Asp	Asp	Leu	Pro	Tyr	His	Val	Arg	
			260					265					270			
gtg	gcg	gac	gac	ggc	gac	ctc	gag	acc	gtc	ggc	cgc	tac	gac	ttc	gac	864
Val	Ala	Asp	Asp	Gly	Asp	Leu	Glu	Thr	Val	Gly	Arg	Tyr	Asp	Phe	Asp	
		275					280					285				
ggg	cag	ctc	ggc	tgc	gcc	atg	atc	gcg	cac	ссс	aag	ctg	gac	ccg	gcc	912
Gly	Gln	Leu	Gly	Cys	Ala	Met	Ile	Ala	His	Pro	Lys	Leu	Asp	Pro	Ala	
	290					295					300					
acc	ggg	gag	ctc	cac	gcg	ctc	agc	tac	gac	gtc	atc	aag	agg	ccg	tac	960

315

Thr Gly Glu Leu His Ala Leu Ser Tyr Asp Val Ile Lys Arg Pro Tyr

310

ctc	aag	tac	ttc	tac	ttc	agg	ccc	gac	ggc	acc	aag	tcc	gac	gac	gtg	1008
Leu	Lys	Tyr	Phe	Tyr	Phe	Arg	Pro	Asp	Gly	Thr	Lys	Ser	Asp	Asp	Va l	
				325					330					335		
							••						•			
gag	atc	ccg	ctg	gag	cag	ccc	acg	atg	atc	cac	gac	ttc	gcc	atc	acc	1056
Glu	Ile	Pro	Leu	Glu	Gln	Pro	Thr	Met	Ile	His	Asp	Phe	Ala	Ile	Thr	
			340					345					350			
														•		
gag	aac	ttc	gtg	gtt	gtg	ссс	gac	cac	cag	gtg	gtg	ttc	aag	ctc	cag	1104
Glu	Asn	Phe	Val	Val	Val	Pro	Asp	His	Gln	Val	Val	Phe	Lys	Leu	Gln	
		355			-		360					365				
gag	atg	ctg	cgc	ggc	ggg	tcg	ссс	gtg	gtg	ctg	gac	aag	gag	aag	acg	1152
Glu	Met	Leu	Arg	Gly	Gly	Ser	Pro	Val	Val	Leu	Asp	Lys	Glu	Lys	Thr	
	370					375					380					
tcg	cgg	ttc	ggc	gtg	ctc	ccc	aag	cac	gcc	gcg	gac	gcg	tcg	gag	atg	1200
Ser	Arg	Phe	Gly	Val	Leu	Pro	Lys	His	Ala	Ala	Asp	Ala	Ser	Glu	Met	
385					390					395					400	
gcg	tgg	gtg	gac	gtg	ccg	gac	tgc	ttc	tgc	ttc	cac	ctg	tgg	aac	gcg	1248
Ala	Trp	Val	Asp	Val	Pro	Asp	Cys	Phe	Cys	Phe	His	Leu	Trp	Asn	Ala	
				405					410					415		
tgg	gag	gac	gag	gcg	acg	ggc	gag	gtg	gtg	gtg	atc	ggc	tcc	tgc	atg	1296
Trp	Glu	Asp	Glu	Ala	Thr	Gly	Glu	Val	Val	Val	Ile	Ġly	Ser	Cys	Met	
			420					425					430			

acc	ccc	gcc	gac	tcc	atc	ttc	aac	gag	tcc	gac	gag	cgc	ctg	gag	agc	1344
Thr	Pro	Ala	Asp	Ser	Ile	Phe	Asn	Glu	Ser	Asp	Glu	Arg	Leu	Glu	Ser	
		435					440					445				
								•								
gtg	ctg	acc	gag	atc	cgc	ctg	gac	gcg	cgc	acg	ggc	cgg	tcc	acg	cgc	1392
Val	Leu	Thr	Glu	Ile	Arg	Leu	Asp	Ala	Arg	Thr	Gly	Arg	Ser	Thr	Arg	
	450					455		-			460					
cgc	gcc	gtc	ctg	ccg	ccg	tcg	cag	cag	gag	aac	ctg	gag	gtg	ggc	atg	1440
Arg	Ala	Val	Leu	Pro	Pro	Ser	Gln	Gln	Glu	Asn	Leu	Glu	Val	Gly	Met	
465					470					475					480	
gtg	aac	cgc	aac	ctg	ctg	ggc	cgc	gag	agc	cgg	tac	gcg	tac	ctc	gcg	1488
Val	Asn	Arg	Asn	Leu	Leu	Gly	Arg	Glu	Ser	Arg	Tyr	Ala	Tyr	Leu	Ala	
				485					490					495		
gtg	gcg	gag	ccg	tgg	ccc	aag	gag	tcg	ggc	ttc	gcc	aag	gag	gac	ctg	1536
Val	Ala	Glu	Pro	Trp	Pro	Lys	Glu	Ser	Gly	Phe	Ala	Lys	Glu	Asp	Leu	
			500		•			505					510			
tcc	acg	ggc	gag	ctc	acc	aag	ttc	gag	tac	ggc	gag	ggc	cgg	ttc	ggc	1584
Ser	Thr	Gly	Glu	Leu	Thr	Lys	Phe	Glu	Tyr	Gly	Glu	Gly	Arg	Phe	Gly	
		515					520					525				
ggc	gag	ccc	tgc	ttc	gtt	ccc	atg	gac	ccg	gcc	gcg	gcc	cac	ccg	cgc	1632
Gly	Glu	Pro	Cys	Phe	Val	Pro	Met	Asp	Pro	Ala	Ala	Ala	His	Pro	Arg	
	530					535					540					
ggc	gag	gac	gac	ggg	tac	gtg	ctc	acc	ttc	gtc	cac	gac	gag	cgc	gcc	1680

Gly Glu Asp Asp Gly Tyr Val Leu Thr Phe Val His Asp Glu Arg Ala 545 550 555 560 ggc acg tcg gag cta ctt gtg gtc aat gcc gcc gac atc cgg ctg gag 1728 Gly Thr Ser Glu Leu Leu Val Val Asn Ala Ala Asp Ile Arg Leu Glu 570 575 565 gcc acg gtt cag ctg ccg tcc cgc gtg ccc ttc ggc ttc cac ggc acc 1776 Ala Thr Val Gln Leu Pro Ser Arg Val Pro Phe Gly Phe His Gly Thr 580 585 590 ttc atc acg ggc cag gag ctc gag gcc cag gcg gcc tga 1815 Phe Ile Thr Gly Gln Glu Leu Glu Ala Gln Ala Ala 595 600 605 <210> 14 <211> 604 <212> PRT <213> Zea mays <400> 14 Met Gln Gly Leu Ala Pro Pro Thr Ser Val Ser Ile His Arg His Leu 1 5 10 15 Pro Ala Arg Ser Arg Ala Arg Ala Ser Asn Ser Val Arg Phe Ser Pro 20 25 30

Arg Ala Val Ser Ser Val Pro Pro Ala Glu Cys Leu Gln Ala Pro Phe

35 40 45

His Lys Pro Val Ala Asp Leu Pro Ala Pro Ser Arg Lys Pro Ala Ala 50 55 60

Ile Ala Val Pro Gly His Ala Ala Pro Arg Lys Ala Glu Gly Gly
65 70 75 80

Lys Lys Gln Leu Asn Leu Phe Gln Arg Ala Ala Ala Ala Leu Asp

85 90 95

Ala Phe Glu Glu Gly Phe Val Ala Asn Val Leu Glu Arg Pro His Gly

100 105 110

Leu Pro Ser Thr Ala Asp Pro Ala Val Gln Ile Ala Gly Asn Phe Ala
115 120 125

Pro Val Gly Glu Arg Pro Pro Val His Glu Leu Pro Val Ser Gly Arg 130 135 140

Ile Pro Pro Phe Ile Asp Gly Val Tyr Ala Arg Asn Gly Ala Asn Pro
145 150 155 160

Cys Phe Asp Pro Val Ala Gly His His Leu Phe Asp Gly Asp Gly Met

165 170 175

Val His Ala Leu Arg Ile Arg Asn Gly Ala Ala Glu Ser Tyr Ala Cys
180 185 190

Arg Phe Thr Glu Thr Ala Arg Leu Arg Gln Glu Arg Ala Ile Gly Arg Pro Val Phe Pro Lys Ala Ile Gly Glu Leu His Gly His Ser Gly Ile Ala Arg Leu Ala Leu Phe Tyr Ala Arg Ala Ala Cys Gly Leu Val Asp Pro Ser Ala Gly Thr Gly Val Ala Asn Ala Gly Leu Val Tyr Phe Asn Gly Arg Leu Leu Ala Met Ser Glu Asp Asp Leu Pro Tyr His Val Arg Val Ala Asp Asp Gly Asp Leu Glu Thr Val Gly Arg Tyr Asp Phe Asp Gly Gln Leu Gly Cys Ala Met Ile Ala His Pro Lys Leu Asp Pro Ala Thr Gly Glu Leu His Ala Leu Ser Tyr Asp Val Ile Lys Arg Pro Tyr Leu Lys Tyr Phe Tyr Phe Arg Pro Asp Gly Thr Lys Ser Asp Asp Val Glu Ile Pro Leu Glu Gln Pro Thr Met Ile His Asp Phe Ala Ile Thr

Glu Asn Phe Val Val Val Pro Asp His Gln Val Val Phe Lys Leu Gln
355 360 365

Glu Met Leu Arg Gly Gly Ser Pro Val Val Leu Asp Lys Glu Lys Thr 370 375 380

Ser Arg Phe Gly Val Leu Pro Lys His Ala Ala Asp Ala Ser Glu Met 385 390 395 400

Ala Trp Val Asp Val Pro Asp Cys Phe Cys Phe His Leu Trp Asn Ala
405 410 415

Trp Glu Asp Glu Ala Thr Gly Glu Val Val Ile Gly Ser Cys Met
420 425 430

Thr Pro Ala Asp Ser Ile Phe Asn Glu Ser Asp Glu Arg Leu Glu Ser
435
440
445

Val Leu Thr Glu Ile Arg Leu Asp Ala Arg Thr Gly Arg Ser Thr Arg
450 455 460

Arg Ala Val Leu Pro Pro Ser Gln Gln Glu Asn Leu Glu Val Gly Met 465 470 475 480

Val Asn Arg Asn Leu Leu Gly Arg Glu Ser Arg Tyr Ala Tyr Leu Ala
485 490 495

Val Ala Glu Pro Trp Pro Lys Glu Ser Gly Phe Ala Lys Glu Asp Leu

505

510

Ser Thr Gly Glu Leu Thr Lys Phe Glu Tyr Gly Glu Gly Arg Phe Gly
515 520 525

Gly Glu Pro Cys Phe Val Pro Met Asp Pro Ala Ala Ala His Pro Arg 530 535 540

Gly Glu Asp Asp Gly Tyr Val Leu Thr Phe Val His Asp Glu Arg Ala
545 550 555 560

Gly Thr Ser Glu Leu Leu Val Val Asn Ala Ala Asp Ile Arg Leu Glu
565 570 575

Ala Thr Val Gln Leu Pro Ser Arg Val Pro Phe Gly Phe His Gly Thr
580 585 590

Phe Ile Thr Gly Gln Glu Leu Glu Ala Gln Ala Ala 595 600

<210> 15

⟨211⟩ 1818

<212> DNA

<213> Lycopersicon esculentum

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1818)

<400	0> 1	5														
atg	gca	act	act	act	tca	cat	gcc	aca	aat	aca	tgg	att	aag	act	aag	48
Met	Ala	Thr	Thr	Thr	Ser	His	Ala	Thr	Asn	Thr	Trp	Ile	Lys	Thr	Lys	
1				5					10					15		·
ttg	tca	atg	cca	tca	tca	aag	gag	ttt	ggt	ttt	gca	tca	aac	tct	att	96
Leu	Ser	Met	Pro	Ser	Ser	Lys	Glu	Phe	Gly	Phe	Ala	Ser	Asn	Ser	Ile	
			20					25					30			
								*								
tct	cta	ctc	·aaa	aat	caa	cat	aat	agg	caa	agt	ctc	aac	att	aat	tcc	144
Ser	Leu	Leu	Lys	Asn	Gln	His	Asn	Arg	Gln	Ser	Leu	Asn	Ile	Asn	Ser	
		35					40					45				
tct	ctt	caa	gct	cca	cct	ata	ctt	cat	ttt	cct	aaa	caa	tct	tca	aat	192
Ser	Leu	Gln	Ala	Pro	Pro	Ile	Leu	His	Phe	Pro	Lys	Gln	Ser	Ser	Asn	
	50					55					60					
			cca													240
	Gln	Thr	Pro	Lys		Asn	Thr	Ile	Ser		Pro	Lys	Gln	Glu		
65					70					75					80	
			tct						_				-			288
Asn	Asn	Ser	Ser		Ser	Ser	Thr	Ser	•	Trp	Asn	Leu	۷aI		Lys	
				85					90					95		
			.		44-	1		-4-		A 4		44-	 4			000
		-	atg	_		_	_	_	_	_	_					336
Ala	Ala	AIA	Met	Ala	Leu	АSР	BIA	٧aı	ulu	ser	RIA	Leu	ınr	LУS	пıs	

105

ctt	gaa	cac	cct	ttg	ccg	aaa	aca	gcc	gac	cca	cga	gtc	cag	att	384
Leu	Glu	His	Pro	Leu	Pro	Lys	Thr	Ala	Asp	Pro	Arg	Val	Gln	Ile	
	115					120					125				
ggg	aat	ttt	gct	ccg	gta	ccg	gaa	aat	cca	gtc	tgt	caa	tct	ctt	432
Gly	Asn	Phe	Ala	Pro	Val	Pro	Glu	Asn	Pro	Val	Cys	Gln	Ser	Leu	
130					135					140					
gtc	acc	gga	aaa	ata	ссс	aaa	tgt	gtt	caa	ggC	gtt	tac	gtt	cga	480
							_				_				
,	•	U- <i>y</i>	23-		• • •	2,7-	0,7-	,		u-,	,	13-	,		
				100					100					100	
~~ 0	ant.	222	oot	at t		~~0	000	000	~~~	~~0	000	00 t	***	++0	E20
															528
GIY	АІа	ASN		Leu	Pne	Glu	Pro		АГа	GIY	HIS	HIS		Pne	
			165					170					175		
ggc	gac	ggt	atg	gtt	cac	gcc	gtt	caa	ttc	aaa	aat	ggg	tcg	gct	576
Gly	Asp	Gly	Met	Val	His	Ala	Val	Gln	Phe	Lys	Asn	Gly	Ser	Ala	
		180					185					190			
tac	gct	tgc	cgt	ttc	act	gaa	aca	gag	agg	ctt	gtt	caa	gaa	aaa	624
Tyr	Ala	Cys	Arg	Phe	Thr	Glu	Thr	Glu	Arg	Leu	Val	Gln	Glu	Lys	
	195					200					205				
ttg	ggt	cgc	cct	gtt	ttc	cct	aaa	gcc	att	ggt	gaa	tta	cat	ggt	672
Leu	Gly	Arg	Pro	Val	Phe	Pro	Lys	Ala	Ile	Gly	Glu	Leu	His	Gly	
210					215					220					
	ggg Gly 130 gtc Val gga Gly tac Tyr ttg Leu	Leu Glu 115 ggg aat Gly Asn 130 gga gct Val Thr gga gct Gly Ala ggc gac Gly Asp tac gct Tyr Ala 195 ttg ggt Leu Gly	Leu Glu His 115 ggg aat ttt Gly Asn Phe 130 gtc acc gga Val Thr Gly gga gct aac Gly Ala Asn ggc gac ggt Gly Asp Gly 180 tac gct tgc Tyr Ala Cys 195 ttg ggt cgc Leu Gly Arg	Leu Glu His Pro 115	LeuGluHisProLeu115gggaattttgctccgGlyAsnPheAlaPro13011eggagctggaaaaataggagctaaccctcttGlyAlaAsnProLeu165165ggcgacggtatggttGlyAspGlyMetVal180195Phe195Phe1euGlyArgPhe1euGlyArgPhe1euGlyArgPhe1euGlyArgProVal	Leu Glu His Pro Leu Pro 115 200 2	Leu Glu His Pro Leu Pro 120 115	Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr 115 Ins I	Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala 115 .	Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp 115 125 22 </td <td>Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro 115 115 120</td> <td>Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg 115 125 120 120 120 125 125 ggg aat ttt gcg gga aat ccg gga aat ccg gga aat ccg gga aat ccg gga aat cgg gga gaa gaa gaa gaa gaa gaa</td> <td>Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val ggg aat ttt gct ccg gta ccg gaa aat cca gtc tgt ggg aat ttt gct ccg gta ccg gaa aat cca gta caa gta caa gg gta caa gg gta gg gg<</td> <td>Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val Gln 115 Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val Gln 125 Arg Val Gln 125 126 127 127 127 127 127 127 128 127 128<</td> <td>ggg aat ttt gct ccg gta ccg gaa aat cca gtc tgt caa tct ctt Gly Asn Phe Ala Pro Val Pro Glu Asn Pro Val Cys Gln Ser Leu 130</td>	Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro 115 115 120	Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg 115 125 120 120 120 125 125 ggg aat ttt gcg gga aat ccg gga aat ccg gga aat ccg gga aat ccg gga aat cgg gga gaa gaa gaa gaa gaa gaa	Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val ggg aat ttt gct ccg gta ccg gaa aat cca gtc tgt ggg aat ttt gct ccg gta ccg gaa aat cca gta caa gta caa gg gta caa gg gta gg gg<	Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val Gln 115 Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val Gln 125 Arg Val Gln 125 126 127 127 127 127 127 127 128 127 128<	ggg aat ttt gct ccg gta ccg gaa aat cca gtc tgt caa tct ctt Gly Asn Phe Ala Pro Val Pro Glu Asn Pro Val Cys Gln Ser Leu 130

ca	tct	gga	att	gca	agg	ctt	atg	ctg	ttt	tac	gct	cgt	ggg	ctc	ttc	720
Hi	s Ser	Gly	Ile	Ala	Arg	Leu	Met	Leu	Phe	Tyr	Ala	Arg	Gly	Leu	Phe	
22	5				230					235					240	
											-					
gg	ctt	gtt	gat	cac	agt	aaa	gga	act	ggt	gtt	gca	aac	gcc	ggt	tta	768
G1:	/ Leu	Val	Asp	His	Ser	Lys	Gly	Thr	Gly	Val	Ala	Asn	Ala	Gly	Leu	
				245					250					255		
gto	tat	ttc	aat	aac	cga	tta	ctt	gct	atg	tct	gaa	gat	gat	ttg	cct	816
Va.	Tyr	Phe	Asn	Asn	Arg	Leu	Leu	Ala	Met	Ser	Glu	Asp	Asp	Leu	Pro	
			260					265					270			
	ć															
tac	cat	gta	aag	gta	aca	ccc	acc	ggc	gat	ctt	aaa	aca	gag	ggt	cga	864
Tyı	His	Val	Lys	Val	Thr	Pro	Thr	Gly	Asp	Leu	Lys	Thr	Glu	Gly	Arg	
		275					280					285				
tto	gat	ttc	gac	ggc	cag	cta	aaa	tcc	acc	atg	ata	gct	cac	cca	aag	912
Phe	Asp	Phe	Asp	Gly	Gln	Leu	Lys	Ser	Thr	Met	Ile	Ala	His	Pro	Lys	
	290					295					300					
cto	gac	cca	gtt	tcc	ggt	gag	cta	ttt	gct	ctt	agc	tac	gat	gtg	att	960
Let	Asp.	Pro	Val	Ser	Gly	Glu	Leu	Phe	Ala	Leu	Ser	Tyr	Asp	Val	Ile	
305	i				310					315					320	
cag	aag	cca	tac	ctc	aag	tac	ttc	aga	ttt	tca	aaa	aat	ggg	gaa	aaa	1008
Glr	Lys	Pro	Tyr	Leu	Lys	Tyr	Phe	Arg	Phe	Ser	Lys	Asn	Gly	Glu	Lys	
				325					330					335		
tca	aat	gat	gtt	gaa	att	cca	gtt	gaa	gac	cca	aca	atg	atg	cat	gat	1056

Ser	Asn	Asp	Val	Glu	Ile	Pro	Val	Glu	Asp	Pro	Thr	Met	Met	His	Asp	
			340					345					350			
ttc	gca	att	act	gag	aac	ttc	gtc	gtc	att	cct	gat	caa	caa	gtc	gtt	1104
Phe	Ala	Ile	Thr	Glu	Asn	Phe	Val	Val	Ile	Pro	Asp	Gln	Gln	Val	Val	
		355					360					365				
ttc	aag	atg	tct	gaa	atg	atc	cgt	gga	ggt	tca	ccg	gtg	gtt	tac	gac	1152
Phe	Lys	Met	Ser	Glu	Met	Ile	Arg	Gly	Gly	Ser	Pro	Val	Val	Tyr	Asp	
	370					375					380					
aag	aac	aaa	gtt	tcc	cga	ttt	ggt	att	ctg	gat	aag	tac	gcg	aaa	gat	1200
Lys	Asn	Lys	Val	Ser	Arg	Phe	Gly	Ile	Leu	Asp	Lys	Tyr	Ala	Lys	Asp	
385					390					395					400	
ggg	tct	gat	ttg	aaa	tgg	gtt	gaa	gta	cct	gat	tgt	ttc	tgt	ttc	cac	1248
Gly	Ser	Asp	Leu	Lys	Trp	Val	Glu	Val	Pro	Asp	Cys	Phe	Cys	Phe	His	
				405					410					415		
ctc	tgg	aat	gct	tgg	gaa	gaa	gca	gaa	aca	gat	gaa	atc	gtt	gta	att	1296
Leu	Trp	Asn	Ala	Trp	Glu	Glu	Ala	Glu	Thr	Asp	Glu	Ile	Val	Val	Ile	
			420					425					430			
ggt	tca	tgt	atg	aca	cca	cca	gac	tcc	att	ttc	aat	gaa	tgt	gat	gaa	1344
Gly	Ser	Cys	Met	Thr	Pro	Pro	Asp	Ser	Ile	Phe	Asn	Glu	Cys	Asp	Glu	
		435					440					445				
ggg	cta	aag	agt	gtt	tta	tcc	gaa	atc	cgt	ctc	aat	ttg	aaa	aca	ggg	1392
Glv	T 611	Ive	Ser	Val	Len	Ser	Clu	Ιlρ	Ara	Len	Acn	[e11	Ive	Thr	Glv	

	450					455					460					
aaa	tca	aca	aga	aaa	tcc	ata	atc	gaa	aac	ccg	gat	gaa	caa	gtg	aat	1440
Lys	Ser	Thr	Arg	Lys	Ser	Ile	Ile	Glu	Asn	Pro	Asp	Glu	Gln	Val	Asn	
465					470					475					480	
															•	
tta	gaa	gct	gga	atg	gtg	aac	cga	aac	aaa	ctc	gga	agg	aaa	aca	gag	1488
Leu	Glu	Ala	Gly	Met	Val	Asn	Arg	Asn	Lys	Leu	Gly	Arg	Lys	Thr	Glu	
				485					490					495		
tat	gct	tat	ttg	gct	atc	gct	gaa	cca	tgg	cca	aaa	gtt	tct	ggt	ttt	1536
Tyr	Ala	Tyr	Leu	Ala	Ile	Ala	Glu	Pro	Trp	Pro	Lys	Val	Ser	Gly	Phe	
			500					505					510			
gca	aaa	gta	aac	ctg	ttc	acc	ggt	gaa	gtt	gag	aaa	ttc	att	tat	ggt	1584
Ala	Lys	Val	Asn	Leu	Phe	Thr	Gly	Glu	Val	Glu	Lys	Phe	Ile	Tyr	Gly	
		515					520					525				
gac	aac	aaa	tat	ggt	ggg	gaa	cct	ctt	ttt	tta	cca	aga	gac	ссс	aac	1632
Asp	Asn	Lys	Tyr	Gly	G1 y	Glu	Pro	Leu	Phe	Leu	Pro	Arg	Asp	Pro	Asn	
	530					535					540					
														•		
agc	aag	gaa	gaa	gac	gat	ggt	tat	att	tta	gct	ttc	gtt	cac	gat	gag	1680
Ser	Lys	Glu	Glu	Asp	Asp	Gly	Tyr	Ile	Leu	Ala	Phe	Val	His	Asp	Glu	
545					550					555					560	
aaa	gaa	tgg	aaa	tca	gaa	ctg	caa	att	gtt	aac	gca	atg	agt	ttg	aag	1728
Ive															_	

570

565

575 -

ttg gag gca act gtg aag ctt cca tca aga gtt cct tat gga ttt cat 1776 Leu Glu Ala Thr Val Lys Leu Pro Ser Arg Val Pro Tyr Gly Phe His 580 585 590

gga aca ttc ata aac gcc aat gat ttg gca aat cag gca tga 1818

Gly Thr Phe Ile Asn Ala Asn Asp Leu Ala Asn Gln Ala

595 600 605

<210> 16

<211> 605

<212> PRT

<213> Lycopersicon esculentum

<400> 16

Met Ala Thr Thr Thr Ser His Ala Thr Asn Thr Trp Ile Lys Thr Lys

1 5 10 15

Leu Ser Met Pro Ser Ser Lys Glu Phe Gly Phe Ala Ser Asn Ser Ile
20 25 30

Ser Leu Leu Lys Asn Gln His Asn Arg Gln Ser Leu Asn Ile Asn Ser

35 40 45

Ser Leu Gln Ala Pro Pro Ile Leu His Phe Pro Lys Gln Ser Ser Asn
50 55 60

Tyr Gln Thr Pro Lys Asn Asn Thr Ile Ser His Pro Lys Gln Glu Asn

Asn Asn Ser Ser Ser Ser Thr Ser Lys Trp Asn Leu Val Gln Lys Ala Ala Ala Met Ala Leu Asp Ala Val Glu Ser Ala Leu Thr Lys His Glu Leu Glu His Pro Leu Pro Lys Thr Ala Asp Pro Arg Val Gln Ile Ser Gly Asn Phe Ala Pro Val Pro Glu Asn Pro Val Cys Gln Ser Leu Pro Val Thr Gly Lys Ile Pro Lys Cys Val Gln Gly Val Tyr Val Arg . 150 Asn Gly Ala Asn Pro Leu Phe Glu Pro Thr Ala Gly His His Phe Phe Asp Gly Asp Gly Met Val His Ala Val Gln Phe Lys Asn Gly Ser Ala Ser Tyr Ala Cys Arg Phe Thr Glu Thr Glu Arg Leu Val Gln Glu Lys Ala Leu Gly Arg Pro Val Phe Pro Lys Ala Ile Gly Glu Leu His Gly

His Ser Gly Ile Ala Arg Leu Met Leu Phe Tyr Ala Arg Gly Leu Phe Gly Leu Val Asp His Ser Lys Gly Thr Gly Val Ala Asn Ala Gly Leu Val Tyr Phe Asn Asn Arg Leu Leu Ala Met Ser Glu Asp Asp Leu Pro Tyr His Val Lys Val Thr Pro Thr Gly Asp Leu Lys Thr Glu Gly Arg Phe Asp Phe Asp Gly Gln Leu Lys Ser Thr Met Ile Ala His Pro Lys Leu Asp Pro Val Ser Gly Glu Leu Phe Ala Leu Ser Tyr Asp Val Ile Gln Lys Pro Tyr Leu Lys Tyr Phe Arg Phe Ser Lys Asn Gly Glu Lys Ser Asn Asp Val Glu Ile Pro Val Glu Asp Pro Thr Met Met His Asp Phe Ala Ile Thr Glu Asn Phe Val Val Ile Pro Asp Gln Gln Val Val

Phe Lys Met Ser Glu Met Ile Arg Gly Gly Ser Pro Val Val Tyr Asp 370 375 380 Lys Asn Lys Val Ser Arg Phe Gly Ile Leu Asp Lys Tyr Ala Lys Asp
385 390 395 400

Gly Ser Asp Leu Lys Trp Val Glu Val Pro Asp Cys Phe Cys Phe His
405
410
415

Leu Trp Asn Ala Trp Glu Glu Ala Glu Thr Asp Glu Ile Val Val Ile
420 425 430

Gly Ser Cys Met Thr Pro Pro Asp Ser Ile Phe Asn Glu Cys Asp Glu
435
440
445

Gly Leu Lys Ser Val Leu Ser Glu Ile Arg Leu Asn Leu Lys Thr Gly
450 455 460

Lys Ser Thr Arg Lys Ser Ile Ile Glu Asn Pro Asp Glu Gln Val Asn 465 470 475 480

Leu Glu Ala Gly Met Val Asn Arg Asn Lys Leu Gly Arg Lys Thr Glu
485 490 495

Tyr Ala Tyr Leu Ala Ile Ala Glu Pro Trp Pro Lys Val Ser Gly Phe
500 505 510

Ala Lys Val Asn Leu Phe Thr Gly Glu Val Glu Lys Phe Ile Tyr Gly
515 520 525

Asp Asn Lys Tyr Gly Gly Glu Pro Leu Phe Leu Pro Arg Asp Pro Asn

530

535

540

Ser Lys Glu Glu Asp Asp Gly Tyr Ile Leu Ala Phe Val His Asp Glu
545 550 555 560

Lys Glu Trp Lys Ser Glu Leu Gln Ile Val Asn Ala Met Ser Leu Lys
565 570 575

Leu Glu Ala Thr Val Lys Leu Pro Ser Arg Val Pro Tyr Gly Phe His
580 585 590

Gly Thr Phe Ile Asn Ala Asn Asp Leu Ala Asn Gln Ala
595 600 605

<210> 17

<211> 1617

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1617)

<400> 17

atg gcg gag aaa ctc agt gat ggc agc atc atc atc tca gtc cat cct 48 Met Ala Glu Lys Leu Ser Asp Gly Ser Ile Ile Ile Ser Val His Pro

1

5

10

15

aga	ccc	tcc	aag	ggt	ttc	tcc	tcg	aag	ctt	ctc	gat	ctt	ctc	gag	aga	96
Arg	Pro	Ser	Lys	Gly	Phe	Ser	Ser	Lys	Leu	Leu	Asp	Leu	Leu	Glu	Arg	
			20					25					30			
ctt	gtc	gtc	aag	ctc	atg	cac	gat	gct	tct	ctc	cct	ctc	cac	tac	ctc	144
Leu	Val	Val	Lys	Leu	Met	His	Asp	Ala	Ser	Leu	Pro	Leu	His	Tyr	Leu	
		35					40					45				
tca	ggc	aac	ttc	gct	ссс	atc	cgt	gat	gaa	act	cct	ccc	gtc	aag	gat	192
Ser	Gly	Asn	Phe	Ala	Pro	Ile	Arg	Asp	Glu	Thr	Pro	Pro	Val	Lys	Asp	
	50					55					60					
ctc	ccc	gtc	cat	gga	ttt	ctt	ccc	gaa	tgc	ttg	aat	ggt	gaa	ttt	gtg	240
Leu	Pro	Val	His	Gly	Phe	Leu	Pro	Glu	Cys	Leu	Asn	Gly	Glu	Phe	Val	
65					70					75					80	
agg	gtt	ggt	cca	aac	ccc	aag	ttt	gat	gct	gtc	gct	gga	tat	cac	tgg	288
Arg	Val	Gly	Pro	Asn	Pro	Lys	Phe	Asp	Ala	Val	Ala	Gly	Tyr	His	Trp	
				85					90					95		
ttt	gat	gga	gat	ggg	atg	att	cat	ggg	gta	cgc	atc	aaa	gat	ggg	aaa	336
Phe	Asp	Gly	Asp	Gly	Met	Ile	His	Gly	Val	Arg	Ile	Lys	Asp	Gly	Lys	
			100					105					110			
gct	act	tat	gtt	tct	cga	tat	gtt	aag	aca	tca	cgt	ctt	aag	cag	gaa	384
Ala	Thr	Tyr	Val	Ser	Arg	Ţyr	Val	Lys	Thr	Ser	Arg	Leu	Lys	Gln	Glu	
		115					120					125				
gag	ttc	ttc	gga	gct	gcc	aaa	ttc	atg	aag	att	ggt	gac	ctt	aag	ggg	432

Glu	Phe	Phe	Gly	Ala	Ala	Lys	Phe	Met	Lys	Ile	Gly	Asp	Leu	Lys	Gly	
	130			-		135		•			140					
ttt	ttc	gga	ttg	cta	atg	gtc	aat	atc	caa	cag	ctg	aga	acg	aag	ctc	480
Phe	Phe	Gly	Leu	Leu	Met	Val	Asn	Ile	Gln	Gln	Leu	Arg	Thr	Lys	Leu	
145					150					155					160	
aaa	ata	ttg	gac	aac	act	tat	gga	aat	gga	act	gcc	aat	aca	gca	ctc	528
Lys	Ile	Leu	Asp	Asn	Thr	Tyr	Gly	Asn	Gly	Thr	Ala	Asn	Thr	Ala	Leu	
				165					170					175		
gta	tat	cac	cat	gga	aaa	ctt	cta	gca	tta	cag	gag	gca	gat	aag	ccg	576
Val	Tyr	His	His	Gly	Lys	Leu	Leu	Ala	Leu	Gln	Glu	Ala	Asp	Lys	Pro	
			180					185					190			
								-								
tac	gtc	atc	aaa	gtt	ttg	gaa	gat	gga	gac	ctg	caa	act	ctt	ggt	ata	624
Tyr	Val	Ile	Lys	Val	Leu	Glu	Asp	Gly	Asp	Leu	Gln	Thr	Leu	Gly	Ιle	
		195					200	-				205				
ata	gat	tat	gac	aag	aga	ttg	acc	cac	tcc	ttc	act	gct	cac	cca	aaa	672
Ile	Asp	Tyr	Asp	Lys	Arg	Leu	Thr	His	Ser	Phe	Thr	Ala	His	Pro	Lys	
	210					215					220					
	-															
gtt	gac	ccg	gtt	acg	ggt	gaa	atg	ttt	aca	ttc	ggc	tat	tcg	cat	acg	720
Val	Asp	Pro	Val	Thr	Gly	Glu	Met	Phe	Thr	Phe	Gly	Tyr	Ser	His	Thr	
225					230					235					240	
cca	cct	tat	ctc	aca	tac	aga	gtt	atc	tcg	aaa	gat	ggc	att	atg	cat	768
Pro	Pro	Tyr	Leu	Thr	Tyr	Arg	Val	Ile	Ser	Lys	Asp	Gly	Ile	Met	His	

255

250

245

gac	сса	gtc	cca	att	act	ata	tca	gag	cct	atc	atg	atg	cat	gat	ttt	816
Asp	Pro	Val	Pro	Ile	Thr	Ile	Ser	Glu	Pro	Ile	Met	Met	His	Asp	Phe	
			260					265					270			
gct	att	act	gag	act	tat	gca	atc	ttc	atg	gat	ctt	cct	atg	cac	ttc	864
Ala	Ile	Thr	Glu	Thr	Tyr	Ala	Ile	Phe	Met	Asp	Leu	Pro	Met	His	Phe	
		275					280					285				
agg	cca	aag	gaa	atg	gtg	aaa	gag	aag	aaa	atg	ata	tac	tca	ttt	gat	912
Arg	Pro	Lys	Glu	Met	Val	Lys	Glu	Lys	Lys	Met	Ile	Tyr	Ser	Phe	Asp	
	290					295					300					
ссс	aca	aaa	aag	gct	cgt	ttt	ggt	gtt	ctt	ccg	cgc	tat	gcc	aag	gat	960
Pro	Thr	Lys	Lys	Ala	Arg	Phe	Gly	Val	Leu	Pro	Arg	Tyr	Ala	Lys	Asp	
305					310					315					320	
gaa	ctt	atg	att	aga	tgg	ttt	gag	ctt	ccc	aac	tgc	ttt	att	ttc	cac	1008
Glu	Leu	Met	Ile	Arg	Trp	Phe	Glu	Leu	Pro	Asn	Cys	Phe	Ile	Phe	His	
				325					330					335		
aac	gcc	aat	gct	tgg	gaa	gaa	gag	gat	gaa	gtc	gtc	ctc	atc	act	tgt	1056
Asn	Ala	Asn	Ala	Trp	Glu	Glu	Glu	Asp	Glu	Val	Val	Leu	I l e	Thr	Cys	
			340					345					350			•
cgt	ctt	gag	aat	cca	gat	ctt	gac	atg	gtc	agt	ggg	aaa	gtg	aaa	gaa	1104
Arg	Leu	Glu	Asn	Pro	Asp	Leu	Asp	Met	Val	Ser	Gly	Lys	Val	Lys	Glu	
		355					360					365				

aaa	ctc	gaa	aat	ttt	ggc	aac	gaa	ctg	tac	gaa	atg	aga	ttc	aac	atg	1152
Lys	Leu	Glu	Asn	Phe	Gly	Asn	Glu	Leu	Tyr	Glu	Met	Arg	Phe	Asn	Met	
	370					375					380					
aaa	acg	ggc	tca	gct	tct	caa	aaa	aaa	cta	tcc	gca	tct	gcg	gtt	gat	1200
Lys	Thr	Gly	Ser	Ala	Ser	Gln	Lys	Lys	Leu	Ser	Ala	Ser	Ala	Val	Asp	
385					390					395					400	
ttc	ccc	aga	atc	aat	gag	tgc	tac	acc	gga	aag	aaa	cag	aga	tac	gta	1248
Phe	Pro	Arg	Ile	Asn	Glu	Cys	Tyr	Thr	Gly	Lys	Lys	Gln	Arg	Tyr	Val	
				405					410					415		
tat	gga	aca	att	ctg	gac	agt	atc	gca	aag	gtt	acc	gga	atc	atc	aag	1296
Tyr	Gly	Thr	Ile	Leu	Asp	Ser	Ile	Ala	Lys	Val	Thr	Gly	Ile	Ile	Lys	
			420					425					430			
ttt	gat	ctg	cat	gca	gaa	gct	gag	aca	ggg	aaa	aga	atg	ctg	gaa	gta	1344
Phe	Asp	Leu	His	Ala	Glu	Ala	Glu	Thr	Gly	Lys	Arg	Met	Leu	Glu	Val	
		435					440					445			•	
gga	ggt	aat	atc	aaa	gga	ata	tat	gac	ctg	gga	gaa	ggc	aga	tat	ggt	1392
Gly	Gly	Asn	Ile	Lys	Gly	Ile	Tyr	Asp	Leu	Gly	Glu	Gly	Arg	Tyr	Gly	
	450					455					460					
tca	gag	gct	atc	tat	gtt	ccg	cgt	gag	aca	gca	gaa	gaa	gac	gac	ggt	1440
Ser	Glu	Ala	Ile	Tyr	Val	Pro	Arg	Glu	Thr	Ala	Glu	Glu	Asp	Asp	Gly	
465					470					475					480	

tac ttg ata ttc ttt gtt cat gat gaa aac aca ggg aaa tca tgc gtg 1488 Tyr Leu Ile Phe Phe Val His Asp Glu Asn Thr Gly Lys Ser Cys Val 485 490 495 act gtg ata gac gca aaa aca atg tcg gct gaa ccg gtg gca gtg gtg 1536 Thr Val Ile Asp Ala Lys Thr Met Ser Ala Glu Pro Val Ala Val Val 500 505 510 gag ctg ccg cac agg gtc cca tat ggc ttc cat gcc ttg ttt gtt aca 1584 Glu Leu Pro His Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Ala Leu Phe Val Thr 515 520 525 gag gaa caa ctc cag gaa caa act ctt ata taa 1617 Glu Glu Gln Leu Gln Glu Gln Thr Leu Ile 530 535 <210> 18 ⟨211⟩ 538 <212> PRT <213> Arabidopsis thaliana <400> 18 Met Ala Glu Lys Leu Ser Asp Gly Ser Ile Ile Ile Ser Val His Pro 1 5 10 15 Arg Pro Ser Lys Gly Phe Ser Ser Lys Leu Leu Asp Leu Leu Glu Arg

30

25

20

Leu Val Val Lys Leu Met His Asp Ala Ser Leu Pro Leu His Tyr Leu Ser Gly Asn Phe Ala Pro Ile Arg Asp Glu Thr Pro Pro Val Lys Asp Leu Pro Val His Gly Phe Leu Pro Glu Cys Leu Asn Gly Glu Phe Val Arg Val Gly Pro Asn Pro Lys Phe Asp Ala Val Ala Gly Tyr His Trp Phe Asp Gly Asp Gly Met Ile His Gly Val Arg Ile Lys Asp Gly Lys Ala Thr Tyr Val Ser Arg Tyr Val Lys Thr Ser Arg Leu Lys Gln Glu Glu Phe Phe Gly Ala Ala Lys Phe Met Lys Ile Gly Asp Leu Lys Gly Phe Phe Gly Leu Leu Met Val Asn Ile Gln Gln Leu Arg Thr Lys Leu Lys Ile Leu Asp Asn Thr Tyr Gly Asn Gly Thr Ala Asn Thr Ala Leu Val Tyr His His Gly Lys Leu Leu Ala Leu Gln Glu Ala Asp Lys Pro

Tyr Val Ile Lys Val Leu Glu Asp Gly Asp Leu Gln Thr Leu Gly Ile
195 200 205

Ile Asp Tyr Asp Lys Arg Leu Thr His Ser Phe Thr Ala His Pro Lys
210 215 220

Val Asp Pro Val Thr Gly Glu Met Phe Thr Phe Gly Tyr Ser His Thr
225 230 235 240

Pro Pro Tyr Leu Thr Tyr Arg Val Ile Ser Lys Asp Gly Ile Met His
245 250 255

Asp Pro Val Pro Ile Thr Ile Ser Glu Pro Ile Met Met His Asp Phe
260 265 270

Ala Ile Thr Glu Thr Tyr Ala Ile Phe Met Asp Leu Pro Met His Phe
275 280 285

Arg Pro Lys Glu Met Val Lys Glu Lys Lys Met Ile Tyr Ser Phe Asp 290 295 300

Pro Thr Lys Lys Ala Arg Phe Gly Val Leu Pro Arg Tyr Ala Lys Asp
305 310 315 320

Glu Leu Met Ile Arg Trp Phe Glu Leu Pro Asn Cys Phe Ile Phe His

325 330 335

Asn Ala Asn Ala Trp Glu Glu Glu Asp Glu Val Val Leu Ile Thr Cys

340 345 350

Arg Leu Glu Asn Pro Asp Leu Asp Met Val Ser Gly Lys Val Lys Glu 355 360 365

Lys Leu Glu Asn Phe Gly Asn Glu Leu Tyr Glu Met Arg Phe Asn Met 370 375 380

Lys Thr Gly Ser Ala Ser Gln Lys Lys Leu Ser Ala Ser Ala Val Asp
385 390 395 400

Phe Pro Arg Ile Asn Glu Cys Tyr Thr Gly Lys Lys Gln Arg Tyr Val
405 410 415

Tyr Gly Thr Ile Leu Asp Ser Ile Ala Lys Val Thr Gly Ile Ile Lys
420 425 430

Phe Asp Leu His Ala Glu Ala Glu Thr Gly Lys Arg Met Leu Glu Val
435 440 445

Gly Gly Asn Ile Lys Gly Ile Tyr Asp Leu Gly Glu Gly Arg Tyr Gly
450 455 460

Ser Glu Ala Ile Tyr Val Pro Arg Glu Thr Ala Glu Glu Asp Asp Gly
465 470 475 480

Tyr Leu Ile Phe Phe Val His Asp Glu Asn Thr Gly Lys Ser Cys Val
485 490 495

Thr Val Ile Asp Ala Lys Thr Met Ser Ala Glu Pro Val Ala Val Val
500 505 510

Glu Leu Pro His Arg Val Pro Tyr Gly Phe His Ala Leu Phe Val Thr
515 520 525

Glu Glu Gln Leu Gln Glu Gln Thr Leu Ile

530 535

<210> 19

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence

<400> 19

attgaattca tgccttcagc ttcaaac

27

<210> 20

⟨211⟩ 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence

<400> 20

attggatccc aaaagctaca cgctggtccc c

31

<210> 21

⟨211⟩ 38

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: artificially
 synthesized sequence

<400> 21

atatatctag aatgccttca tcagcttcaa acacttgg

38

<210> 22

<211> 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: artificially
 synthesized sequence

<400>	22	
atata	ggatc cctccggcac cggcgcgaag ttcccg	36
<210>	23	
<211>	29	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: artificially	
	synthesized sequence	
<400>	23	
cccggg	gatec eteaageete tetataeeg	29
<210>	24	
<211>	31	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	Description of Artificial Sequence: artificially	
	synthesized sequence	
<400>	24	

cccgggatcc tttatacgga ttctgaggga g

31

<210> 25 ⟨211⟩ 33 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence <400> 25 attgaattca tggactctgt ttcttcttct tcc 33 <210> 26 <211> 34 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence <400> 26 attgaattct taaagcttat taaggtcact ttcc 34

<210> 27

<211> 35

<212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence <400> 27 35 aagaattcat ggcggagaaa ctcagtgatg gcagc <210> 28 <211> 35 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence <400> 28 35 aaaagaattc ggcttatata agagtttgtt cctgg

<210> 29

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence <400> 29 cgggatccat gcaacactct cttcgttctg atcttcttc 39 <210> 30 <211> 40 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence <400> 30 cgggatcctc agaaaacttg ttccttcaac tgattctcgc 40 ⟨210⟩ 31 ⟨211⟩ 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: artificially
 synthesized sequence

<400> 31

attgaattca tggcttcttt cacggcaacg gc

32

<210> 32

⟨211⟩ 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized sequence

<400> 32

gttttcccag tcacgac

17

【図面の簡単な説明】

【図1】

乾燥または再吸水処理によるCPRD65遺伝子の発現のノーザンブロット解析を示す図である。生育 8 日目のカウピーを 0, 1, 2, 4, 6, 8, 10, および 12時間の乾燥処理、または、10時間乾燥処理を行った後、0, 1, 2, 5, 10, および 24時間再吸水処理させ、全RNAを調製した。各レーンには、 $10 \mu g$ の全RNAをロードした。RNAは 1%アガロースゲルで分画し、ナイロン膜にブロットした後、 $[^{32}P]$ ラベルした CPRD65クローンのcDNAインサートをプローブにハイブリダイズさせた

【図2】

CPRD65、VP14 (Zea mays のネオザンチン開裂酵素, Schwartz, S.H. et al.,

Science. 276: 1872-1874, 1997) 、および LeNCED1 蛋白質 (Lycopersicon esculentum のネオザンチン開裂酵素, Burbidge, A. et al., J. Exp. Bot., 47: 2 111-2112, 1997; Burbidge, A. et al., Plant J., 17:427-431, 1999) の予想 アミノ酸配列の比較を示す図である。ハイフンは、アライメントを最適化するために挿入したギャップを表す。囲みは同一のアミノ酸を表す。影を付けた部分は、類似したアミノ酸を表す。

【図3】

カウピー品種 2246のゲノムDNAのサザンブロット解析を示す図である。ゲノムDNA(各レーン $10\,\mu$ g)をEcoRI(E)、HindIII(H)、およびXbaI(X)で切断し、1%アガロースゲルで分画した後、ナイロン膜に転写した。フィルターは、 $[^{32}P]$ ラベルした CPRD65 cDNA断片とハイブリダイズさせた。「High」と「Low」は、それぞれ、高ストリンジェンシーおよび低ストリンジェンシーのハイブリダイゼーションの条件を表す(実施例参照)。DNA断片のサイズマーカーはkbpで示されている。

【図4】

- (A) 高塩(NaCl)、高温、低温、およびアブシジン酸処理(ABA)によるCPRD6 5遺伝子の誘導のノーザンブロット解析を示す図である。処理後、図示した時間にカウピーから全RNAを単離した。各レーンには、全RNAを10μgずつロードした。各レーンの上に処理時間(時間)を示した。
- (B) 10時間の乾燥処理の有無によるCPRD65遺伝子のノーザンブロット解析を示す図である。各レーンには、カウピー品種 2246の葉、茎、および根から単離した全RNAを10 μ gずつロードした。RNAは、1%アガロースゲルで分画し、ナイロン膜にブロットした後、[32 P]ラベルした CPRD65 cDNAインサートをプローブにハイブリダイズさせた。

【図5】

GST(A) または GST-CPRD65 組換え蛋白質(B) のカロテノイド代謝のHPLC特性を示す図である。シス-ネオザンチンを基質として含む反応混合液を用いた。cN; シス-ネオザンチン、C25; C25産物。

【図6】

CPRD65N-sGFPキメラ蛋白質のプロトプラストにおける色素体ターゲティングを示す図である。35S-sGFP構築物(A, C, E)または 35S-CPRD65N-sGFPキメラ構築物(B, D, F)を A. thaliana から調製したプロトプラストにポリエチレングリコール(PEG)を用いてトランスフェクトした。トランスフェクトしたプロトプラストを光学顕微鏡(A, B)、または緑(E, F)または赤(C, D)の干渉フィルターを付けた蛍光顕微鏡で観察した。E および F は GFP、C および D は葉緑体の局在を示す。

【図7】

乾燥におけるABAの蓄積とCPRD65遺伝子発現との関係を示す図である。図1のナイロンフィルター上の放射活性を定量し、図示したようにプロットした。ABAの定量方法は、実施例を参照のこと。エラーバーは標準誤差を示す。実験は3回行った。

【図8】

器官毎に分離したカウピーを乾燥処理した時の内生アブシジン酸(ABA)の蓄積を示す図である。ABAの定量方法は図7の説明を参照のこと。

【図9】

AtNCED3とCPRD65のアミノ酸配列を比較を示す図である。ハイフンは、アライメントを最適化するために挿入したギャップを表す。囲みは同一のアミノ酸を表す。影を付けた部分は、類似したアミノ酸を表す。

【図10】

AtNCED1、2、3、4、5、およびCPRD65のアミノ酸配列のアライメントを示す図である。ハイフンは、アライメントを最適化するために挿入したギャップを表す。囲みは同一のアミノ酸を表す。影を付けた部分は、類似したアミノ酸を表す。

【図11】

AtNCED1、2、3、4、および5のアミノ酸配列とデータベース上にある関連する配列との関係を調べるため系統樹解析を行った結果を示す図である。LeNCED1はトマト由来 (Ac.No. Z97215)、VP14はトウモロコシ由来 (Ac.No. U95953)の蛋白質を示す。

【図12】

各種ストレスに対するAtNCED遺伝子の発現を示す図である。

【図13】

ネオザンチン開裂酵素トランスジェニック植物の乾燥耐性試験の結果を示す図である。潅水停止から14日後の植物とその植物の葉の相対水分量を示す。

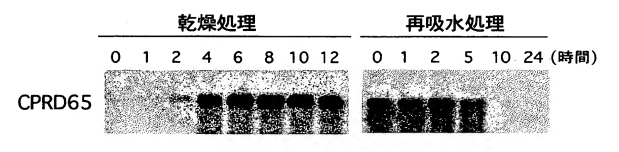
【図14】

ネオザンチン開裂酵素トランスジェニック植物の乾燥耐性試験の結果を示す図である。潅水停止から17日後の植物を示す。

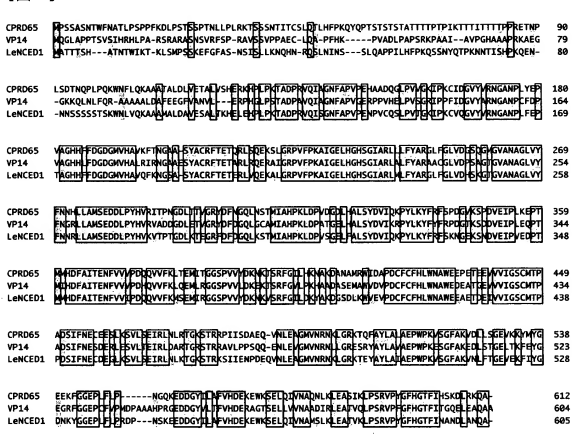
【書類名】

図面

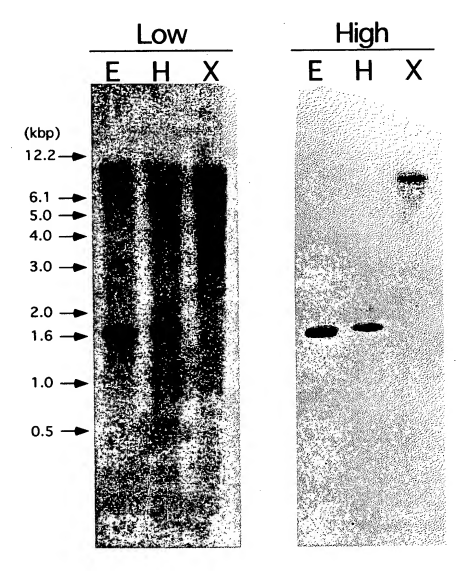
【図1】



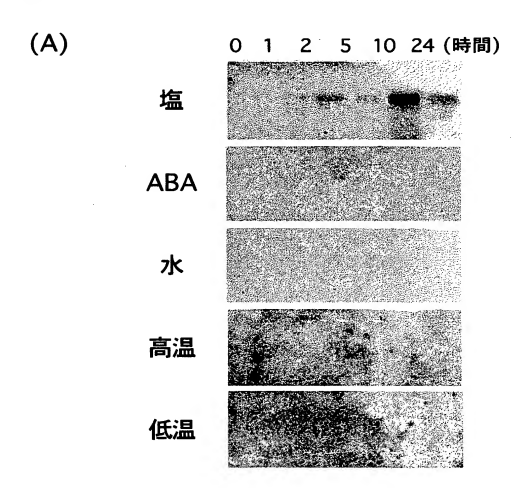
【図2】



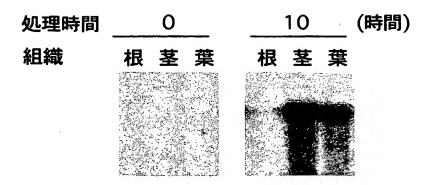
【図3】



【図4】

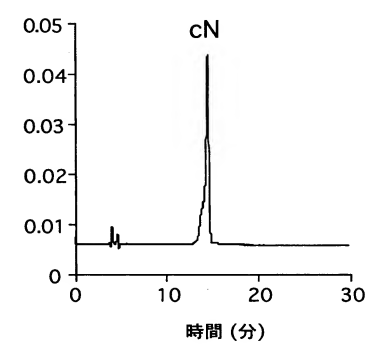


(B)

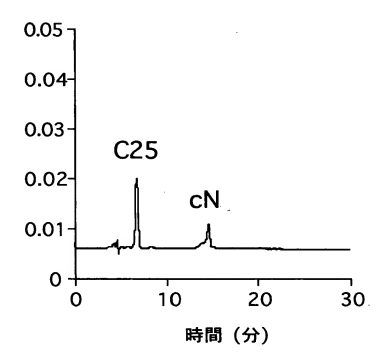


【図5】

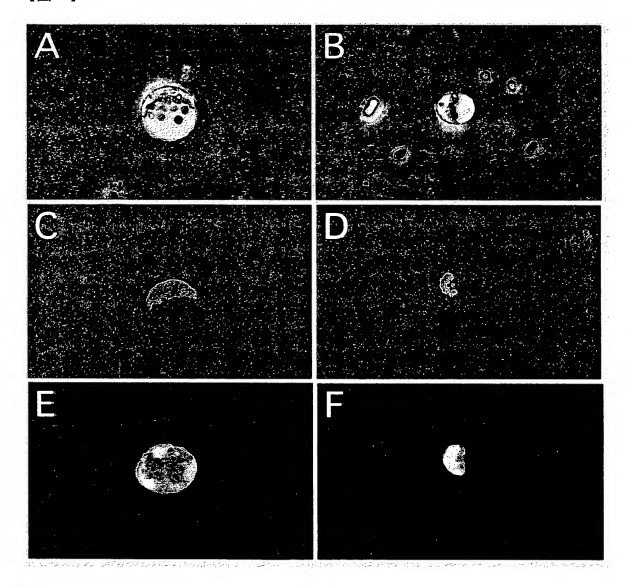
(A)



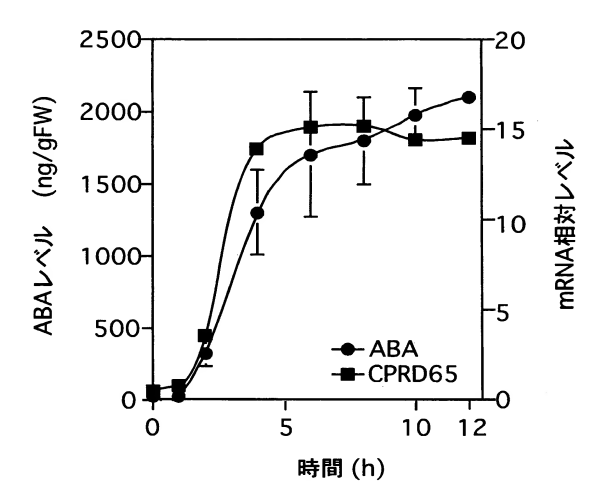
(B)



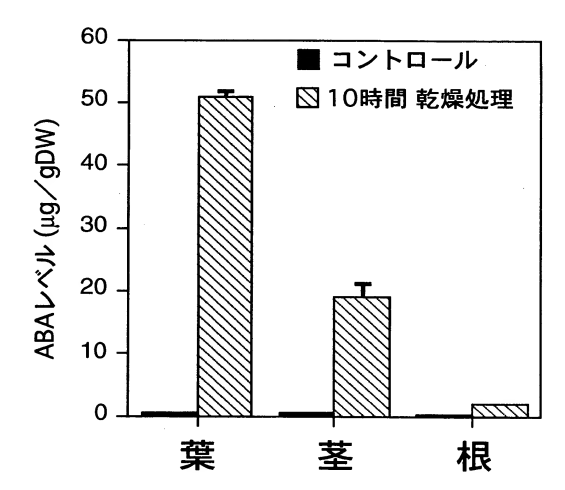
【図6】







【図8】



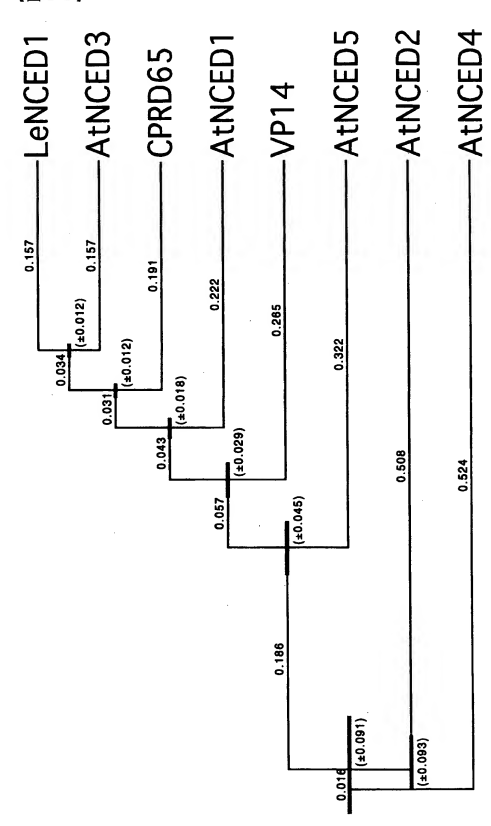
ľ	図	9	1

61 75	MASFIATAAVSG-RWEGGNHTOPPEESSOSSPLSYCS9EPMASRVTRKLNVSSALHTPPALH MASSASNTWENAT-PSPPFKOEPSTSSPTNLLPERKTSSSNTTTCSLQTLHRPKQYQFTSTSTSTATTTPPPIK	CHNCED3
134 150	FPKQSSNSPAIVVMPKAKESNTKOMNLFORAAAPALDAAEGFLVSHEKLHPLPKTADPEVQIAGNFAPVNEDP TTTITTTTPPRETNPLSDTNQPLPQKWNFLQKAAAFALDLVEFALVSHERMHPLPKTADPRVQIAGNFAPVFEHA	AtNCED3 PRD65
209	VRRNEPVVGK PDSTKGVYVRNGANPL HEPVIGHHEFDGDGMVHAVKFEHGHASYACRETDTNRFVQERQEGRPV	AtNCED3
225	ADQQLPVVGKUPKQTDGVYVRNGANPL HEPVIGHHEFDGDGMVHAVKFTNGHASYACRET HTTRL SQEKSLGRPV	PRD65
284	FPKAIGELHGHIGIARL/LEYARAAAGIVDPAHGIGVANAGLVYFNGHLLAMSEDDLPYTVDITPNGDLHTVGRF	tNCED3
300	FPKAIGELHGHEGIARL/LEYARGLFG/VDGSQG/GVANAGLVYFNNHLLAMSEDDLPYTVRITPNGDLHTVGRY	PRD65
359	DFDGQLESTMIAHPK/DPESGELFALSYDVYSKPYLKYFRFSPDGTKSPDVEITLDQPTMMHDFAITENFVVVPD	tNCED3
375	DFVGQLUSTMIAHPK DPVDGQLHALSYDVICKPYLKYFRFSPDGVKSPDVEITLKEPTMMHDFAITENFVVVPD	PRD65
434	QQVVFKL TEMIRGGSPVVYDKNKVARFGILDKVA TDSSNIMWIDAPDCFCFHLWNAWEEPET TEVVVIGSCMTPP	tNCED3
450	QQVVFKL TEMIRGGSPVVYDKNKTSRFGILHKVA KDANAMRWIDAPDCFCFHLWNAWEEPET TEVVVIGSCMTPA	PRD65
509	DSIFNEDGENLKSVLSEIRLNLKTGESTRRPIISNEDOTVNLEAGMVNRNKLGRKTKFAYLALAEPWPKVSGFAK	tNCED3
524	DSIFNECHERLKSVLSEIRLNLKTGESTRRPIISDAED VNLEAGMVNRNKLGRKTTFAYLALAEPWPKVSGFAK	PRD65
584	VDLTTGEVKKHLYGDNRYGGEPLFLPGEGGEDEGYILTFVHDEKTWKSELQIVNAVSLEVEATVKLPSRVPYGF	tNCED3
598	VDLLSGEVKKYMYGEEKFGGEPLFLP-NGDMEDIGYILTFVHDEKEWKSELQIVNADNLKLEASTKLPSRVPYGF	PRD65
599 617	HGTFIGADDLAKOVV HGTFIHSKDURKQA-	tNCED3

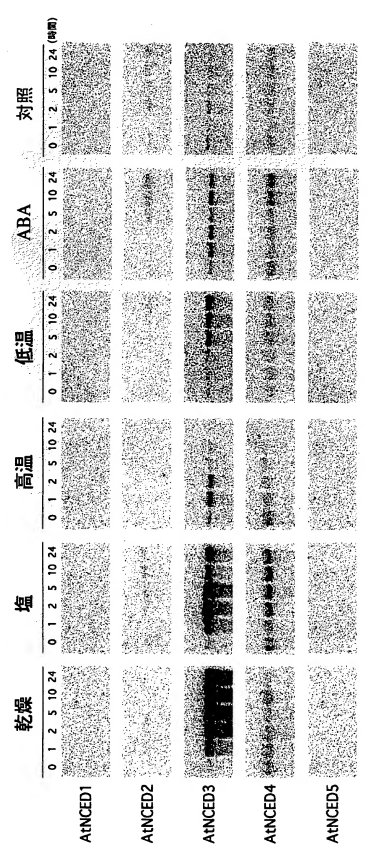
【図10】

AtNCED1 AtNCED2 AtNCED3 AtNCED4 AtNCED5	M/SL-LTMPMSGGIKTWPQAQ-IDLGF-RPIKRQPKVIKCTVQIDVTELTKKRQLFTPRTTAT MDSVSSSSFLSSTFSLHHSLLRRRSSSPTLLRINSAWEERSPITMPSDNNDRRNKPKTLHNRT MASFTATAAVSGRNLGGNHTQPPLSSSQSSDLSYCSSLPMASRVTRKLNVSSALHTPPALHFPKQSSNSPAIVVK MA	60 64 75 19 75
AtNCED1	PPOHNPLRLNIFOKAAAIAIDAAERALISHEODSPLPKTADPRVOIAGNYSPVPESSVRRNL-TVEGTIPDCI	132
AtNCED2	NHTLVSSPPKLRPBMTLATALFTTVEDVINTFIDPPSRP-SVDPKHVLSDNFAPVLDELPPTDCEIIHGTLPLSL	138
AtNCED3	PKAKESNTKOWILFORAAAAALDAAEGFLVSHEKLHPLPKTADPSVOIAGNFAPVNEOPVRRNL-PWGKLIPDSI	149
AtNCED4	KGFSSKLLDLLERLWKLM-DASLPLHYLSGNFAPIRDETPPVKDLPVHGFLIPECL	75
AtNCED5	KIESSIVIPMEONRPLPKPTDPAVOLSGNFAPVNEOPVONGLEWNGDIIPSCL	127
AtNCED1	DGVYTRIGNEVEFEPTAG-HLFDQDGM/HAVKIT-NGSASYAGR-TIVTTERLVOEKRLGRPVFPKAIGEL+G-IS-G	205
AtNCED2	NGAYTRIVGNPDFLPRQPH-LIFDQDGM/HATKIH-NGKATI.CSRVVQTVKYNNEKOTIGAPVPPNVFSGFNGVTAS	212
AtNCED3	KGVVKRIGNPD-HEPVTG-HFFDQDGM/HAVKFE-HGSASYAGR-TIQTNRFVQERQLGRPVFPKAIGELHGHT-G	222
AtNCED4	NGEVRIGNPVFPDAVAGYHMFDQDGM/HAVRIK-DGKATYVSRVVKTSRLKQEEFFGAAKPMK-IGDLKGFF-G	147
AtNCED5	KGVYTRIGNEVPFPPLAG-HLFDQDGM/HAVSIGFDNQVSYSGR/TIVTNRLVQE/FALGRSVFPKPIGELHG-IS-G	201
AtNCED1	IARLMEFYARGI. CG. INNONG/G/ANAGLVYFNNRI. [A/KEHD] PYDUKTTOTGOL OTT/GRYDFDCOLKSAMIAH	280
AtNCED2	VARGALTAARVI. TOOYNPYNGIIG IANTSLAFFSNRI. FAL GEED IPYAVRI. TESODIETTIGRYDFDCALAMSMIAH	287
AtNCED3	IARLMI. FYARAAAGIVDPAHGIIGAANAGLVYFNGRI. [A/KEHD] PYDVOITTPNODLKTIVGREDFDCOLESTMIAH	297
AtNCED4	LLM/NIQQLRTKLKILDNTYG/GIANTALVYHHGKI. [ALGEDKPYVIXVLEDOD OTT. GETDVDKRI.THSFTAH	222
AtNCED5	LARLALFTARAGIGLVDGTRQ/GANAGVVFFNGRI. [A/KEHD] PYDVKIDGQOD. ETTIGRFGFDDQIDSSVIAH	276
AtNCED1 AtNCED2 AtNCED3 AtNCED4 AtNCED5	PKLDPVTKELHALSYDWKKPYLKYFRFSPDGWSPELETT-PLETPIMIHDFATTENFWIPDOOWFKLGBM PKIDPITGETFAFRY DV-PPFLINY FREDSAGKKORDVPITESMTSPSFLHDFAITKRHAIFAETOLGWRMMLDL PKIDPESGELFALSYDWSKPYLKYFRFSPDGTKSPDWEIT-OLDOPTMH-DFAITENFWPDOOWFKLPBM PKIDPVTGBWFTFGYS-HTFPYLLTYRVISKDGBM-DPVPIT-TISBPDWHDFAITETYAIFWDLPMHFRPKBM PKIDATTGOLHTLSYMLKKPYLKFNTCGKKTROVEIT-TLPEPIMIHDFAITENFWJPDOQWFKLSBM	352 361 369 293 348
AtNCED1 AtNCED2 AtNCED3 AtNCED4 AtNCED5	ISGKSPV-VFDGEKVSRI GIMPKDATEASQIIMINISPETFCFHLWNAWESPETEEIVVIGSOMSPADSI VLEGGSPVGTDNOKTFRI GVIPKYAGDESEMAWFEVPGFNIIHAINAWDEDDGNSWLIAPNIMSIEHT IRGGSPV-VYDKNKVARIGILDKYAEDSSNIIMIDAPDCFCFHLWNAWEEPETDEWVIGSOMTPPDSI VKEKMIYSFDPTKKARIGILDKYAKDELMIRWFELPHCFIFHWNAWEEEDEWLITCRLENPDLDMYSGK IRGGSPV-IYVKEKVARIGILSKOOLTGSDIIMINDAPDCFCFHLWAWEERTEEGDPVIVVIGSOMSPPDTI	420 430 437 365 419
AtNCED1	FNERDESLRSVLSEIRINLATRIKTTRRSLLVNEDVNLEIGW-NRNRLGRKTRFAFLATAYPWFRVSGFAKVD	492
AtNCED2	L-EMDLVHALVEKVKIDLVTGIVRRHPISARNLDFAVI-NPAFLGRCSRYVYAATGDPMFKISGVVKLD	498
AtNCED3	FNEDDENLKSVLSEIRLNLKTGESTRRPIISNEDOOVNLEAGW-NRNMLGRKTKFAYLALAEPWFRVSGFAKVD	511
AtNCED4	VKEKLENFGNELYEMFRNMTGSASQKKLSASAVDFPRINECYTGKKQRYVYGTILDSIJAKVTGIIKFDLHAEAE	440
AtNCED5	FSEEGEPTRVELSEIRLNMTIKESNRKVIVTGVNLEAGHI-NRSYVGRKSQFVYJAJIADPWFKLSGIAKVD	489
AtNCED1	LCTGBWKKYIYGGEKYG-GEPFFLPONSGNGEENEDDGYDFCHM DEETKISELOIINAVNLKLEAITIK	560
AtNCED2	VSKCDRDDCTVARRWYGSGCYGGEPFFVARDPGNPEAEEDDGYWTYW DEVTGESKFLWMAKSPELEIVAAVR	573
AtNCED3	LTTGEVKKHLYCDNRYG-GEPLFLPGEGGEEDEGYDLCFW-DEKTWKSELOIVNAVSLEVEAITVK	575
AtNCED4	TGKRMLEVGGNIKGIYDLGEGRYGSEAIYVPRETAEEDDGY LIFFW-DDEVTGGSCVTVIDAKTWSAEPWAWE	513
AtNCED5	IQNGTVSEFNYGPSREG-GEPCFVPEGEGEEDKGYMGFWDEEKDESEFVWDAITMKQVAAVR	553
AtNCED1 AtNCED2 AtNCED3 AtNCED4 AtNCED5	LPRVPYGFHGTFVDSNELVDQL LPRVPYGFHGTFVDSNELVDQL LPRVPYGFHGTFTGADDLAKQ-VV LPRVPYGFHQLFVTEEQLDEQTLI LPRVPYGFHQLFVTEEQLDEQTLI LPRVPYGFHGTFVSENQLKEQ-VF	583 595 599 538 577

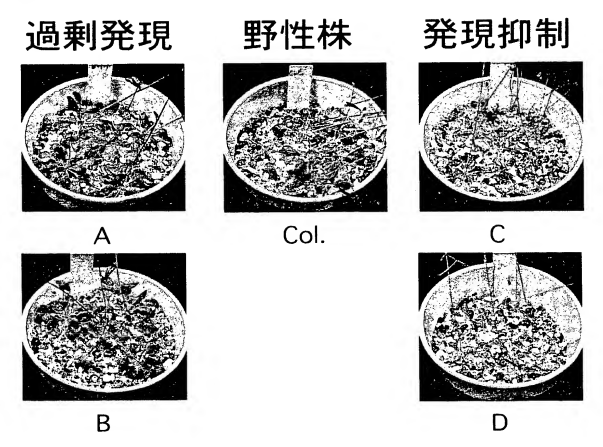
【図11】



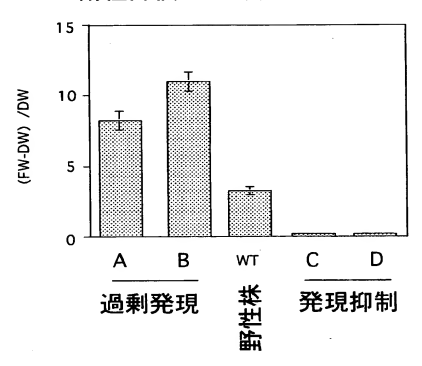




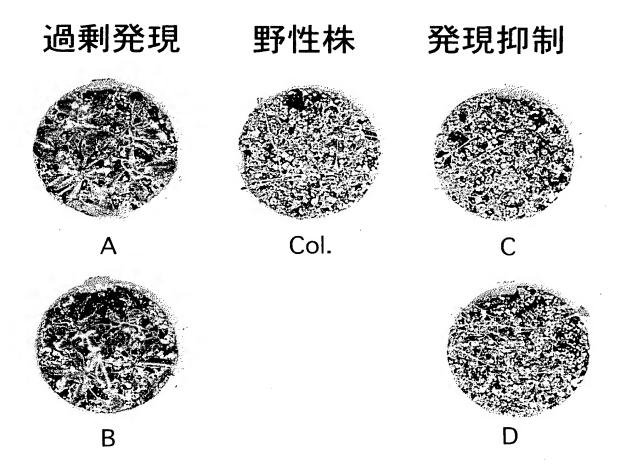
【図13】



耐性評価14日後の植物の水分



【図14】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 植物のストレス耐性を上昇させるために用いられるネオザンチン開裂 酵素をコードするDNA、該DNAを植物に導入することにより、植物のストレス耐性を上昇させる方法、および、ネオザンチン開裂酵素の遺伝子が導入されたトランスジェニック植物を提供することを課題とする。また、植物のストレス耐性を低下させるために用いられるDNA分子、該DNAを植物に導入することにより、植物のストレス耐性を低下させる方法、および、該DNAが導入されたトランスジェニック植物を提供することを課題とする。

【解決手段】 ネオザンチン開裂酵素遺伝子をセンスまたはアンチセンスに導入 したトランスジェニック植物を作製した。センスを導入した植物はストレス耐性 が有意に上昇し、アンチセンスを導入した植物は有意に低下することが判明した

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000006792]

1. 変更年月日

1990年 8月28日

[変更理由]

新規登録

住 所

埼玉県和光市広沢2番1号

氏 名

理化学研究所